

Dexafort

Dexafort, suspensie injectabila pentru bovine, cabaline si caini.

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare:

MSD Animal Health
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Olanda

Producător pentru eliberarea seriei:

MSD Animal Health
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Dexafort, suspensie injectabila pentru bovine, cabaline si caini.
Dexametazonă fenilpropionat, dexametazonă sodiu fosfat

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

Substanțe active : 1 ml conține

- 2.67 mg dexametazonă fenilpropionat (echivalent cu 2 mg dexametazonă)
- 1.32 mg dexametazonă sodiu fosfat (echivalent cu 1 mg dexametazonă)

Alcool benzilic, citrat de sodiu, guma tragacanta, metilceluloza MH50, hidroxid de sodiu si acid clorhidric, apa pentru preparate injectabile.

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Dexafort este indicat la cabaline, bovine, câini in tratamentul urmatoarelor boli:

Tratamentul in cazul inflamațiilor si alergiilor

Tratamentul cetozei la bovine

Inducerea parturii la rumegătoare.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se foloseste in cazul diabetului zaharat, osteoporoză, afecțiuni renale, insuficienta cardiacă, hiperadrenocorticism.

Este contraindicat în tratamentul bolilor infectioase sau in acelasi timp cu terapia antiinfecțioasa.

Nu se foloseste la animalele cu afecțiuni gastrointestinale, ulcer cornean sau demodicoza.

6. REACȚII ADVERSE

Corticosteroizii precum dexametazona sunt cunoscuți că determină o serie de efecte secundare. Aceștia pot cauza simptomul Cushingoid, mărind semnificativ procesele de alterare a metabolismului grăsimii, carbohidraților, proteinelor și mineralelor, de exemplu redistribuirea grăsimii, slabiciune, osteoporoza. Poate cauza poliurie, polidipsie și polifagia.

Pe parcursul tratamentului, dozele eficiente pot suprima axa hipotalamo-hipofizo-suprarenală.

Utilizarea corticosteroizilor la vacile în lactație poate provoca temporar reducerea producției de lapte.

Inducerea parturirii la vaci cu corticosteroizi poate fi asociată cu o scădere a viabilității produsilor de concepție, cu anormalități ale acestora și cu o incidență crescută a retenției placentare.

Corticosteroizii pot cauza imunosupresie.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, câini

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Cabaline, bovine: 0.02 ml / kg pe cale intramusculară

Câini: 0,05 ml / kg pe cale intramusculară și subcutanată

Tratamentul trebuie repetat după 7 zile.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Agitati bine înainte de utilizare.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine: lapte - 11 mulsori (60 ore)

carne și organe - 48 zile

Cabaline: carne și organe - 24 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe flacon.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 28 zile.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Anormalități fetale au fost observate după administrarea corticosteroizilor la animalele de laborator în timpul gestației incipiente. Oricum, administrarea în timpul gestației este recomandată numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil, exceptând cazurile în care se intenționează inducerea parturirii. Administrarea în timpul gestației avansate poate produce parturitia prematură sau avortul.

În cazuri de lamină la cai Dexafortul trebuie utilizat numai în faza incipientă a bolii.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Intervet România S.R.L., ILFOV,

Șos. De Centură Nr.27 – 28, Com. Chiajna

Tel: 021.311.83.11/12/; Fax: 021.311.83.17