

**LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
V/NRP/97/0602**

**Dexamethasone 2 mg/ml 2 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām,
cūkām, suņiem un kaķiem**

**1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES
TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN
ADRESE, JA DAŽĀDI**

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Alfasan International BV
P.O. Box 78
Kuipersweg 9
3440 AB Woerden
Nīderlande
Tālr.: 0031-348416945
E-pasts: Alfasan@wxs.nl

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

**Dexamethasone 2 mg/ml 2 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām,
cūkām, suņiem un kaķiem**
Dexamethasone

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 ml šķīduma injekcijām satur:

Aktīvā viela:

Deksametazons (nātrija fosfāta veidā) 2 mg

Palīgvielas:

Nātrija metabisulfīts (E 223)	1 mg
Metilparahidroksibenzoāts (E 219)	1 mg
Propilparahidroksibenzoāts	0,1 mg

4. INDIKĀCIJA(-S)

Liellopiem primārās ketozes ārstēšanai un kā pretiekaisuma līdzeklis.
Liellopiem, zirgiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem, kaķiem kā papildu terapijas līdzeklis dažādu reimatisku, alerģisku, dermatoloģisku saslimšanu, kā arī citu slimību ārstēšanai, kuras ārstē ar pretiekaisuma kortikosteroīdiem.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot virusālu infekciju gadījumā virēmijas stadijā.

Nelietot dzīvniekiem ar cukura diabētu, hronisku nefrītu, sastrēguma sirds mazspēju vai osteoporozi.

Nelietot zirgiem laminīta ārstēšanai.

Nelietot, ja ir zināma pastiprināta jutība pret aktīvo vielu, kortikosteroīdiem vai pret kādu no palīgvielām.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Kortikosteroīdiem ar pretiekaisuma darbību, tajā skaitā arī deksametazonam, ir plaša diapazona blakusiedarbība. Vienreizējām augstām kortikosteroīdu devām visumā ir laba panesamība, taču ilgstoša to lietošana un ilgstošas darbības esteru ievadīšana var izraisīt smagas nevēlamas reakcijas. Tādēļ blakusiedarbības kontrolei ilgstošas lietošanas gadījumā jāpiemēro minimālas devas. Steroīdu lietošana var izraisīt Kušinga slimības simptomus, tauku uzkrāšanos, muskuļu masas samazināšanos un muskuļu vājumu, osteoporozi. Glikokortikosteroīdu pārdozēšana var izraisīt nātrija jonu un ūdens retenci, kālija jonu pastiprinātu izvadīšanu no organisma un svara pieaugumu.

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Zirgi, liellopi, aitas, kazas, cūkas, suņi un kaķi.

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Kumeļi, teļi, aitas, kazas, cūkas, zirgi, liellopi: Intramuskulārai un intravenozai lietošanai.

Suņi, kaķi: Intramuskulārai, intravenozai un intraartikulārai lietošanai.

Devas:

Suņi, kaķi:	0,25 - 2,0 ml zāļu (atbilst 0,5 - 4 mg deksametazona)
Kumeļi, teļi, aitas, kazas, cūkas:	1 - 5 ml zāļu (atbilst 2 - 10 mg deksametazona)
Zirgi, liellopi:	5 - 20 ml zāļu (t.i., ~ 0,02 mg/kg) (atbilst 10 - 40 mg deksametazona)

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Nav.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Liellopiem, zirgiem, cūkām, aitām, kazām:

Gaļai un blakusproduktiem: 3 dienas.

Liellopiem, zirgiem, aitām, kazām:

Pienam: 24 stundas.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt vēsā vietā (8 - 15°C).

Sargāt no gaismas.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Dzīvniekus, kuri tiek ārstēti ar kortikosteroīdiem, regulāri jānovēro. Sakarā ar kortikosteroīdu pretiekaisuma darbību, infekcijas pazīmes var būt maskētas un var būt nepieciešams ārstēšanu pārtraukt līdz galīgai diagnozes noskaidrošanai.

Ilgstošas ārstēšanas gadījumā veterinārārstam regulāri jāizvērtē rezultāti.

Kortikosteroīdi var pavājināt imunitāti un saasināt esošo infekciju. Ja steroīdi tiek lietoti bakteriālas infekcijas laikā, nepieciešams lietot antibakteriālās zāles. Lietojot steroīdus virusālas infekcijas gadījumā, tie pasliktina slimības gaitu un sekmē slimības progresēšanu.

Grūsnība un laktācija:

Nelietot dzīvniekiem grūsnības laikā.

Kortikosteroīdu lietošana agrā grūsnības periodā laboratorijas dzīvniekiem radīja fetotoksisku efektu.

Lietošana grūsnības beigu periodā var izraisīt dzemdības vai abortu.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Kortikosteroīdu lietošana kombinācijā ar nesteroīdajiem pretiekaisuma līdzekļiem var izraisīt gastroenterālo ulcerāciju.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):

Glikokortikosteroīdu pārdozēšana var izraisīt nātrija jonu un ūdens aizturi, kālija jonu pastiprinātu izvadīšanu no organisma un svara pieaugumu.

Nesaderība:

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, šīs veterinārās zāles nedrīkst lietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumus nedrīkst iznīcināt, izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

08/2018

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Lietošanai dzīvniekiem.

Iepakojums: 1x 100 ml stikla (II tipa) flakons. 12 x 100 ml stikla (II tipa) flakoni polistirola kastē.

Vāciņš: brombutila gumijas aizbāznis, kas pārklāts ar alumīnija korķīti.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.