

## PROSPECTO

### **1. Denominación del medicamento veterinario**

Alfadexx 2 mg/ml solución inyectable para caballos, bovino, caprino, porcino, perros y gatos

### **2. Composición**

Cada ml contiene:

**Sustancia activa:**

Dexametasona 2,0 mg  
(como dexametasona fosfato sódico 2,63 mg)

**Excipientes:**

Alcohol bencílico (E1519) 15,6 mg

Solución acuosa transparente, de incolora a ligeramente parduzca.

### **3. Especies de destino**

Caballos, bovino, caprino, porcino, perros y gatos.



### **4. Indicaciones de uso**

Caballos, bovino, caprino, porcino, perros y gatos:

Tratamiento de la inflamación y reacciones alérgicas.

Caballos:

Tratamiento de artritis, bursitis o tenosinovitis.

Bovino:

Tratamiento de cetosis primaria (acetonemia).

Inducción del parto.

Caprino:

Tratamiento de cetosis primaria (acetonemia).

### **5. Contraindicaciones**

Excepto en situaciones de emergencia, no usar en animales que padecan diabetes mellitus, insuficiencia renal, insuficiencia cardíaca, hiperadrenocorticismo u osteoporosis.

No usar en casos de infecciones víricas durante la fase virémica ni en casos de infecciones micóticas sistémicas.

No usar en animales que padecan úlceras gastrointestinales o corneales, o demodicosis.

No administrar por vía intraarticular si hay evidencia de fracturas, infecciones articulares bacterianas y necrosis ósea aséptica.

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo a corticoesteroides o a alguno de los excipientes. Véase también la sección Gestación y lactancia.

## **6. Advertencias especiales**

### Advertencias especiales para cada especie de destino:

Ninguna.

### Precauciones especiales para su uso en las especies de destino:

Los corticosteroides antiinflamatorios, como la dexametasona, son conocidos por provocar una amplia gama de efectos secundarios. Aunque las dosis altas únicas suelen ser bien toleradas, pueden inducir efectos secundarios graves con el uso prolongado y cuando se administran ésteres con una duración de acción prolongada. Por lo tanto, la dosis en uso medio o a largo plazo debe mantenerse generalmente al mínimo necesario para controlar los síntomas.

El veterinario debe monitorizar la respuesta al tratamiento a largo plazo a intervalos regulares. Se ha observado que el uso de corticoesteroides en caballos induce laminitis. Por lo tanto, se debe controlar con frecuencia a los caballos que reciben tratamiento con dichas preparaciones durante el período de tratamiento.

Debido a las propiedades farmacológicas de la sustancia activa, se debe tener especial cuidado cuando se use el medicamento veterinario en animales que tengan un sistema inmunitario debilitado.

Excepto en casos de cetosis e inducción del parto, la administración de corticoesteroides se realiza para inducir una mejora en los signos clínicos, más que para obtener una cura. Se debe continuar investigando la enfermedad subyacente.

Después de la administración intraarticular, se debe reducir al mínimo el uso de la articulación durante un mes y no se debe realizar cirugía en la misma en las ocho semanas posteriores al uso de esta vía de administración.

Se debe tener cuidado de no administrar una sobredosis a las razas de bovino Channel Island.

### Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento veterinario contiene dexametasona, que puede provocar reacciones alérgicas a algunas personas. Se debe tener cuidado para evitar la autoinyección accidental. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

Las personas con hipersensibilidad conocida a la dexametasona deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Para evitar el riesgo de autoinyección accidental, las mujeres embarazadas no deben manipular este medicamento veterinario. La dexametasona puede afectar a la fertilidad o al feto.

Este medicamento veterinario puede causar irritación cutánea y ocular. Evitar el contacto con la piel y los ojos. En caso de contacto accidental del medicamento veterinario con la piel o los ojos, enjuague con abundante agua limpia. Si aparecen síntomas, busque atención médica.

### Gestación y lactancia:

Aparte del uso del medicamento veterinario para inducir el parto en bovino, no se recomienda el uso de corticoesteroides durante la gestación. Se sabe que la administración en la etapa inicial del embarazo produce anormalidades fetales en animales de laboratorio. La administración durante la etapa final del embarazo puede producir parto prematuro o aborto.

El uso de corticoesteroides en vacas y cabras en lactación puede causar una reducción temporal de la producción de leche.

Usar en animales lactantes, únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable

Véase la sección acontecimientos adversos

### Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

El uso concomitante con fármacos antiinflamatorios no esteroideos (AINE) puede agravar la úlcera del tracto gastrointestinal.

Dado que los corticoesteroides pueden reducir la respuesta inmunitaria a la vacunación, la dexametasona no se debe usar en combinación con vacunas o dentro de las dos semanas posteriores a la vacunación. La administración de dexametasona puede inducir hipopotasemia y, por lo tanto, aumentar el riesgo de toxicidad a glucósidos cardíacos. El riesgo de hipopotasemia puede aumentar si la dexametasona se administra junto con diuréticos que promueven la perdida de potasio.

El uso concomitante con anticolinesterásicos puede provocar una mayor debilidad muscular en pacientes con miastenia gravis.

Los glucocorticoides antagonizan los efectos de la insulina.

El uso concomitante con fenobarbital, fenitoína y rifampicina puede disminuir los efectos de la dexametasona.

**Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):**

Una sobredosis puede inducir somnolencia y letargo en los caballos.

Véase la sección acontecimientos adversos

**Restricciones y condiciones especiales de uso:**

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario.

**Incompatibilidades principales:**

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

**7. Acontecimientos adversos**

Caballos, bovino, caprino, porcino, perros y gatos.

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacciones de hipersensibilidad.
Frecuencia no determinada (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).	Hipercorticismo (enfermedad de Cushing iatrogénica) <sup>1</sup> ; trastorno de las glándulas suprarrenales (atrofia) <sup>2</sup> . Poliuria <sup>3</sup> . Polidipsia <sup>3</sup> , polifagia <sup>3</sup> , retraso en la cicatrización de heridas. Trastorno electrolítico (retención de sodio y agua, hipopotasemia) <sup>4</sup> , cambios en los parámetros bioquímicos y hematológicos de la sangre, hiperglucemias <sup>5</sup> . Calcinose cutánea, adelgazamiento de la piel. Trastorno del sistema inmunológico (disminución de la resistencia a infecciones, exacerbación de infecciones existentes) <sup>6</sup> . Ulceración gastrointestinal <sup>7</sup> , pancreatitis aguda <sup>8</sup> . Hepatomegalia <sup>9</sup> . Agresión <sup>10</sup> , depresión <sup>11</sup> . Reducción de la viabilidad del ternero <sup>12</sup> , retención de placenta <sup>12, 13</sup> . Laminitis. Disminución de la producción de leche.

<sup>1</sup> Implica una alteración significativa del metabolismo de grasas, carbohidratos, proteínas y minerales, que conduce, por ejemplo, a una redistribución de la grasa corporal, debilidad muscular, desgaste y osteoporosis.

<sup>2</sup> Tras la suspensión del tratamiento, pueden surgir síntomas de insuficiencia suprarrenal que incluyan

atrofia adrenocortical, lo que podría impedir que el animal gestione adecuadamente situaciones de estrés. Se deben considerar medidas para minimizar los problemas de insuficiencia suprarrenal tras la retirada del tratamiento, como ajustar la dosis al pico de cortisol endógeno (por ejemplo, por la mañana en perros y por la noche en gatos) y reducir la dosis de manera gradual.

<sup>3</sup> Particularmente durante las primeras etapas de la terapia.

<sup>4</sup> En casos de uso a largo plazo.

<sup>5</sup> Transitoria.

<sup>6</sup> En presencia de infecciones bacterianas, suele ser necesario el uso concomitante de antibióticos con los esteroides. En caso de infecciones virales, los esteroides pueden empeorar o acelerar el progreso de la enfermedad.

<sup>7</sup> Puede exacerbarse en pacientes que reciben medicamentos antiinflamatorios no esteroides (AINEs) y en animales con trauma en la médula espinal.

<sup>8</sup> Riesgo aumentado.

<sup>9</sup> Asociado con el aumento de las enzimas hepáticas séricas.

<sup>10</sup> En perros.

<sup>11</sup> Ocasionalmente en gatos y perros.

<sup>12</sup> Cuando el producto se utiliza para inducir el parto en ganado bovino.

<sup>13</sup> Con posible metritis y/o subfertilidad posterior.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización, al representante local del titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde [http://bit.ly/tarjeta\\_verde](http://bit.ly/tarjeta_verde)

o

NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

## **8. Posología para cada especie, modo y vías de administración**

Caballos: Vía intravenosa (i.v), intramuscular (i.m), intraarticular (i.a) y periarticular (p.a).

Perros y gatos: Vía intravenosa, intramuscular y subcutánea (s.c).

Bovino, caprino y porcino: Vía intravenosa e intramuscular.

Para el tratamiento de procesos inflamatorios o alérgicos se recomiendan las siguientes dosis medias. Sin embargo, la dosis real utilizada debe determinarse en función de la gravedad de los síntomas y el tiempo durante el cual han estado presentes.

<b>Especies</b>	<b>Dosis</b>
Caballos, bovino, caprino, porcino	0,06 mg de dexametasona por kg de peso vivo (1,5 ml de medicamento veterinario por 50 kg de peso vivo)

Perros, gatos	0,1 mg de dexametasona por kg de peso vivo (0,5 ml de medicamento veterinario por 10 kg de peso vivo)
---------------	---

Para el tratamiento de cetosis primaria se recomienda una dosis de 0,02 a 0,04 mg de dexametasona por kg de peso vivo (bovino: de 5 a 10 ml de medicamento veterinario por 500 kg de peso vivo; caprino: de 0,65 a 1,3 ml de medicamento veterinario por 65 kg de peso vivo) administrada mediante una única inyección intramuscular según el tamaño de los animales y la duración de los síntomas. Se requerirán dosis más altas

(es decir, 0,04 mg/kg) si los síntomas han estado presentes durante cierto tiempo o si se está tratando a animales que han tenido recidivas.

Para la inducción del parto en bovino, para evitar un tamaño demasiado grande del feto y el edema mamario. Una única inyección intramuscular de 0,04 mg de dexametasona por kg de peso vivo (que corresponden a 10 ml de medicamento veterinario para una vaca que pese 500 kg) después del día 260 de gestación. El parto normalmente ocurrirá en 48- 72 horas.

Para el tratamiento de artritis, bursitis o tenosinovitis mediante inyección intraarticular o periarticular en caballos.

Dosis            1 - 5 ml de medicamento veterinario por tratamiento.

Estas cantidades no son específicas y se citan meramente a modo de orientación. Antes de aplicar una inyección en el espacio intraarticular o la bursa, se debe extraer un volumen equivalente de líquido sinovial. En caballos que produzcan alimentos destinados al consumo humano, no debe superarse una dosis total de 0,06 mg de dexametasona / kg de peso vivo. Es esencial mantener una asepsia estricta.

## **9. Instrucciones para una correcta administración**

No procede

## **10. Tiempos de espera**

Bovino y caprino:

Carne: 8 días

Leche: 72 horas

Porcino:

Carne: 2 días después de la administración intramuscular

Carne: 6 días después de la administración intravenosa

Caballos:

Carne: 8 días

Su uso no está autorizado en caballos cuya leche se utiliza para el consumo humano.

## **11. Precauciones especiales de conservación**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta y la caja después de EXP. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

## **12. Precauciones especiales para la eliminación**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

### **13. Clasificación de los medicamentos veterinarios**

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

### **14. Números de autorización de comercialización y formatos**

4041 ESP

Viales de vidrio transparente de tipo I de 50 ml y 100 ml, cerrados con un tapón de goma de bromobutilo recubierto y una cápsula de aluminio en una caja de cartón.

Formatos:

Caja de cartón con 1 vial de 50 ml.

Caja de cartón con 1 vial de 100 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

### **15. Fecha de la última revisión del prospecto**

06/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Datos de contacto**

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfasan Nederland B.V.

Kuipersweg 9

3449 JA Woerden

Países Bajos

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Forellenweg 16

4941 SJ Raamsdonksveer

Países Bajos

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

FEEKA ANIMAL HEALTH SL

C/ Sant Ferriol, 47, Atic, 17800, Olot, Girona

España

+34 872 04 92 30

info@feeka.vet

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.