

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Dexafort 2.67 mg/ml + 1.32 mg/ml инжекционна суспензия за говеда, коне, кучета и котки

2. Състав

Всеки 1ml съдържа:

Активни вещества:

Dexamethasone phenyl propionate dexamethasone)	2,67 mg	(еквивалентно на 2 mg
Dexamethasone sodium phosphate dexamethasone)	1,32 mg	(еквивалентно на 1 mg

Инжекционна суспензия.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда, коне, кучета и котки.

4. Показания за употреба

Противовъзпалително, противоалергично, гликонеогенно действие и предизвикване на раждане при крави.

5. Противопоказания

Противопоказанията за прилагане на кортикостероидите са приложими и за Dexafort:

- да не се използва при захарен диабет, остеопороза, хиперадренкортикоизъм, бъбречни заболявания и сърдечна недостатъчност.
- да не се използва при инфекциозни болести, без да е назначена подходяща противинфекционна терапия, прилагана в същото време.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Кортикостероидите, като дексаметазон, предизвикат проява на много и различни неблагоприятни реакции. Те могат да причинят симптоми на болестта на Къшинг (Cushingoid symptoms), съпровождащи се със значителни промени в метаболизма на мазнините, въглехидратите, протеините и минералния метаболизъм, включително неправилно разпределение на телесните мазнини, мускулна слабост и остеопороза.

По време на лечение, ефективната доза може да потисне хипоталамо-хипофизо-надбъбречната връзка.

Кортикостероидите могат да предизвикат имunosупресия.

Dexafort трябва да се прилага само в много ранен стадий на ламинит при конете.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

Бременност и лактация:

Да не се прилага при бременни животни, освен за предизвикване на раждане.

Прилагането на кортикостероиди в ранните месеци на бременността може да причини увреждания на фетуса. Прилагането им в по-късни месеци на бременността може да предизвика аборти или преждевременно раждане.

Предизвикването на раждане с кортикостероиди може да доведе до понижена жизнеспособност на плода и увеличаване на случаите на задържане на плацентата.

Използването на кортикостероиди при лактиращи крави може да предизвика временно понижаване на млеконадоя.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:
Dexafort не трябва да се употребява съвместно с ваксини, тъй като кортикостероидите могат да намалят имунния отговор след ваксинация.

Предозиране:

Високите дози кортикостероиди могат да причинят сънливост и летаргия при конете.

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

Не е приложимо.

Основни несъвместимости:

Не е приложимо.

7. Неблагоприятни реакции

Говеда, коне, кучета и котки:

Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):	Полиурия; Полидипсия, Полифагия; Реакция на свръхчувствителност
--	---

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: {подробности за националната система}.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Говеда и коне – 0,06 mg/kg т.м. (0,02 ml/kg т.м.), интрамускулно приложение.
Кучета и котки – 0,15 mg/kg т.м. (0,05 ml/kg т.м.), интрамускулно или подкожно приложение.
Лечението може да се повтори след 7 дни.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Няма.

10. Карентни срокове

Говеда:
Месо и вътрешни органи: 53 дни.
Мляко: 5,5 дни (11 издоения).

Конне:
Месо и вътрешни органи: 47 дни.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява в изправено положение. Да се пази от светлина.
Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета.
Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-1956

Стъклен флакон от 50 ml (тип I), затворен с халогенбутил каучукова тапа и алуминиева капачка.

15. Дата на последната редакция на текста

03/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN BOXMEER, The Netherlands

Тел: + 359 28193749

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Sedelsberger Strasse 2

26169 Friesoythe

Germany

17. Допълнителна информация

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП