

ЛИСТОВКА:

Дексаметазон 0.4% - воден разтвор за инжекции при животни
Dexamethason 0.4% - aqueous solution for injection for animals

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

Притежател на лиценза за употреба и производител, отговорен за освобождаване на партидата:
VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Дексаметазон 0.4% - воден разтвор за инжекции при животни
Dexamethason 0.4% - aqueous solution for injection for animals

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

1 ml съдържа:

Активна субстанция:

Dexamethasone (9-alpha-fluoro-16-alpha-methylprednisolone) 4.00 mg

Ексципиенти:

Methyl Parahydroxybenzoate 0.65 mg

Propyl Parahydroxybenzoate 0.35 mg

Ексципиенти: Glycerinformal, 1,3- Butylenglycol, Вода за инжекции

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Коне:

Преди и след оперативна превенция на стрес, алергия, уртикария, неспецифични кожни заболявания, артрити, бурзити, тендовагинити, растежения.

Говеда:

Кетоза и ацетонемия, мастит, метрит, тетания, оток, индигестия, предизвикване на раждане.

Свине:

Превенция на стрес преди и след операция, алергични заболявания, полиартрити, парези, ММА-синдром, оток.

Кучета и котки:

Шокови състояния, превенция на стрес, алергични заболявания, сърбеж, екзема, тендовагинит, спондилит, дискова херния, растежения, външен отит.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или към някой от ексципиентите.

Да не се прилага при язва на роговицата, захарен диабет, остеопороза, язви на гастроинтестиналния тракт, микози и заболявания, индуцирани от херпес вируси.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Неблагоприятните реакции към глюкокортикоидите, включително дексаметазон, по принцип зависят от дозата и продължителността на третиране. Докато единични високи дози се понасят добре, продължителното използване на такива може да доведе до серозни неблагоприятни реакции.

Въпреки че имunosупресията може да бъде желан ефект от глюкокортикоидна терапия, е възможно да се повиши възприемчивостта към инфекции или да се активират латентни такива. Глюкокортикоидите могат да допринесат за развитие на стомашно-чревни язви.

Лечение за дълъг период от време с дексаметазон би могло да доведе до повишена чувствителност на кожата, забавя зарастването на раните и може да предизвика ятрогенен Къшинг синдром.

Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарномедицинския продукт не работи, моля да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Коне, говеда, свине, кучета и котки.

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН(И) НА ПРИЛАГАНЕ

Подкожно или интрамускулно инжектиране:

Говеда, коне, свине:

0.02 - 0.06 mg dexamethasone/kg телесна маса (т.е. 0.5 -1.5 ml/100 kg телесна маса)

Кучета, котки:

0.10 - 0.25 mg dexamethasone/kg телесна маса (т.е. 0.25 -0.62 ml/10 kg телесна маса)

За лечение на шокови състояния при кучета и котки:

2 –5 mg dexamethasone/kg телесна маса (т.е. 0.5 -1.25 ml/kg телесна маса)

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарномедицински продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарномедицински продукти.

10. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Говеда:

Месо и вътрешни органи: 16 дни;

Мляко: 4 дни;

Коне:

Месо и вътрешни органи: 16 дни;

Свине:

Месо и вътрешни органи: 4 дни.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

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

Да не се съхранява при температури под 25 °С.

Да се пази флаконът във външната опаковка с цел предпазване от светлина.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

Датата на първо отваряне трябва да бъде написана върху етикета.

Да не се използва този ветеринарномедицински продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Продължителни третирания, особено с високи дози, трябва да бъдат внимателно следени от ветеринарния лекар.

Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:

Да не се използва в комбинация с ваксини. Ваксинации преди или до две седмици след лечение с глюкокортикоиди изграждат понижен имунитет.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагачи ветеринарномедицинския продукт на животните:

При случайно самоинжектиране незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Бременност:

Приложението през последните стадии на бременността може да предизвика преждевременно раждане или аборт.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него трябва бъдат унищожени в съответствие с изискванията на местното законодателство.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

05/2023

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

0022-2410/23.10.2014

Опаковка: 50 ml

За друга информация относно този продукт се свържете с представителя ни за България:

Рихтер Фарма ЕООД, 1360 София, ул. Обелско шосе № 7,, Тел. 927-99-66

Д-Р АНТОНИО РАДОЕВ

ЗАМЕСТНИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР