

DEXAFAST

2 mg/ml

RYCHLOST A SÍLA

Dexamethason

Injekční roztok pro koně, skot, prasata, kozy, psy a kočky

Spolu s Vámi

DEXAFAST

2 mg/ml

Dexamethason
Injekční roztok pro koně, skot, prasata, kozy, psy a kočky

RYCHLOST A SÍLA

RYCHLÝ ÚČINEK

Díky rychlé resorpci po injekčním podání a rychlé absorpci.

SILNÉ PROTIZÁNĚTLIVÉ PŮSOBNÍ

Jedná se o silný glukokortikoid s 10–25× vyšší protizánětlivou aktivitou než prednison a kortizol.

Dexafast 2 mg/ml injekční roztok pro koně, skot, kozy, prasata, psy a kočky

SLOŽENÍ

1 ml obsahuje: Dexamethasonum 2,0 mg (jako dexamethasoni natrii phosphas)

LÉKOVÁ FORMA

Čirý, bezbarvý roztok

CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT

Koně, skot, kozy, prasata, psi a kočky

INDIKACE

Koně, skot, kozy, prasata, psi a kočky: Léčba zánětlivých nebo alergických stavů.

Skot: Vyvolání porodu. Léčba primární ketózy (acetonémie).

Kozy: Léčba primární ketózy (acetonémie).

Koně: Léčba artritidy, burzitidy nebo tenosynovitidy.

KONTRAINDIKACE

S výjimkou nálehařských situací nepoužívejte u zvířat s onemocněním diabetes mellitus, renální insuficiencí, srdeční insuficiencí, hyperadrenokorticismem nebo osteoporózou. Nepoužívejte u virových infekcí během viremického stádia nebo v případech systémových mykotických infekcí. Nepoužívat u zvířat s gastrointestinálními nebo korneálními vředy nebo demodikózou. Nepodávejte intraartikulárně, jestliže jsou prokázány fraktury, bakteriálních infekce kloubů a aseptické nekrózy kostí. Nepoužívat v případech přecitlivělosti na léčivou látku, kortikosteroidy nebo na některou z pomocných látek.

ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Zabraňte kontaktu s kůží a očima. V případě náhodného zasažení očí nebo pokožky důkladně omyjte postižené místo čistou tekoucí vodou. Lidé se známou přecitlivělostí na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku by se měli vyhnout kontaktu s veterinárním léčivým přípravkem. Po použití si umyjte ruce. Veterinární léčivý přípravek by neměl podávat těhotné ženy.

Březost: Kromě použití veterinárního léčivého přípravku k indukci porodu u skotu se kortikosteroidy u březích zvířat nedoporučují. Je známo, že podávání v časně březosti způsobilo fetální abnormality u laboratorních zvířat. Podávání v pozdní březosti může způsobit předčasný porod nebo potrat.

Laktace: Použití veterinárního léčivého přípravku u laktujících krav a koz může způsobit dočasné snížení nádoje. U zvířat v období laktace by měl být veterinární léčivý přípravek používán pouze na základě posouzení přínosů a rizik odpovídajícím veterinárním lékařem. Viz také bod „Nežádoucí účinky“.

Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce: Současné použití s nesteroidními protizánětlivými

livými látkami může vést k exacerbaci vředů v gastrointestinálním traktu. Jelikož kortikosteroidy mohou snížit imunitní reakci na vakcinaci, dexamethason by se neměl podávat v kombinaci s vakcínami nebo během dvou týdnů po vakcinaci. Podávání dexamethasonu může vyvolat hypokalémii, a tudíž zvýšit riziko toxicity kardioaktivními glykosidy. Riziko hypokalémie se může zvýšit, pokud je dexamethason podáván společně s draslík šetřícími diuretiky. Současné použití s anticholinesterázou může vést ke zvýšené svalové slabosti u pacientů s onemocněním myasthenia gravis. Glukokortikoidy antagonizují účinky inzulínu. Současné použití s fenobarbitalem, fenytoinem a rifampicinem může snížit účinky dexamethasonu.

Předávkování: Předávkování může u koní vyvolat ospalost a letargii.

NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Koně, skot, kozy, prasata, psi a kočky: Velmi vzácné (< 1 zvíře / 10 000 ošetřených zvířat, včetně ojedinělých hlášení): hypersenzitivní reakce. Neznámá četnost (nelze odhadnout z dostupných údajů): iatrogenní hyperadrenokorticismus (Cushingův syndrom)¹, polyurie², polydipsie², polyfagie², retence sodíku³, retence vody³, hypokalémie³, kalcinóza kůže, zpomalené hojení ran, oslabená odolnost nebo exacerbace existujících infekcí⁴, gastrointestinální ulcerace⁵, hepatomegalie⁶, změny biochemických a hematologických parametrů krve, hyperglykémie⁷, zadržovaná placenta⁸, snížená životaschopnost telet⁹, pankreatitida¹⁰, laminitida, pokles produkce mléka.

¹ Latrogenní hyperadrenokorticismus (Cushingův syndrom), zahrnující významnou změnu metabolismu tuků, sacharidů, bílkovin a minerálů, např. může dojít k redistribuci tělesného tuku, svalové slabosti a úbytku a osteoporóze.

² Po systémovém podání a zejména v časných stádiích léčby.

³ Při dlouhodobém podávání.

⁴ V případě bakteriální infekce je při použití steroidů obvykle vyžadováno krytí antibakteriálním léčivem. V přítomnosti virových infekcí mohou steroidy zhoršit nebo urychlit progresi onemocnění.

⁵ Může být exacerbováno steroidy u pacientů užívajících nesteroidní protizánětlivé léky a u zvířat s poraněním míchy.

⁶ Zvýšené sérové koncentrace jaterních enzymů.

⁷ Přechodné.

⁸ Při použití k vyvolání porodu u skotu s možnou následnou metritidou a/nebo subfertilitou.

⁹ Při použití k vyvolání porodu u skotu, zejména v časných stádiích.

¹⁰ Zvýšené riziko akutní pankreatitidy.

Je známo, že protizánětlivé kortikosteroidy, jako je dexamethason, mají širokou škálu vedlejších účinků. Zatímco jednotlivé vysoké dávky jsou obecně dobře tolerovány, při dlouhodobém užívání a při podávání esterů s dlouhou dobou působení mohou vyvolat závažné nežádoucí účinky. Během střednědobého až dlouhodobého podávání by proto měla být dávka obecně udržována na minimu nezbytném ke kontrole příznaků.

Během terapie účinné dávky potlačují osu hypotalamus-hypofýza-nadledviny. Po ukončení léčby se mohou objevit příznaky adrenální insuficience vedoucí k adrenokortikální atrofii, což může způsobit, že zvíře nebude schopné adekvátně zvládat stresové situace. Je proto třeba zvážit způsoby, jak minimalizovat problémy s adrenální insuficiencí po vysazení léčby (další informace viz standardní texty).



DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTY A ZPŮSOB PODÁNÍ

Cesty podání: Koně: Intravenózní (i.v.), intramuskulární (i.m.), intraartikulární nebo periartikulární podání.

Skot, kozy a prasata: Intravenózní nebo intramuskulární podání.

Psi a kočky: Intravenózní, intramuskulární nebo subkutánní (s.c.) podání.

Dodržujte běžné aseptické techniky. K odměření malých objemů veterinárního léčivého přípravku menších než 1 ml by měla být použita vhodně dělená injekční stříkačka, aby bylo zajištěno přesné podání správné dávky.

Léčba zánětlivých nebo alergických stavů: Doporučují se následující dávky.

Koně, skot, kozy, prasata – 0,06 mg dexamethasonu/kg živé hmotnosti (ž.h.m.), což odpovídá 1,5 ml/50 kg ž.h.m.

Psi, kočky – 0,1 mg dexamethasonu/kg živé hmotnosti (ž.h.m.), což odpovídá 0,5 ml/10 kg ž.h.m.

Léčba primární ketózy u skotu a kozy (acetonémie): 0,02 až 0,04 mg dexamethasonu/kg ž.h.m. (skot: 5–10 ml veterinárního léčivého přípravku na 500 kg ž.h.m.; kozy: 0,65–1,3 ml veterinárního léčivého přípravku na 65 kg ž.h.m.)

jednorázově intramuskulárně v závislosti na velikosti zvířete a délce trvání příznaků. Je třeba dbát na to, abyste nepředávkovali plemena z Normanských ostrovů. Větší dávky (až 0,06 mg dexamethasonu/kg ž.h.m.) jsou vyžadovány tehdy, pokud jsou příznaky přítomny po určitou dobu nebo pokud jsou léčena zvířata s relapsem.

Vyvolání porodu: K zamezení nadměrné velikosti plodu a otoku mléčné žlázy u skotu. Jednorázově intramuskulární podání 0,04 mg dexamethasonu/kg ž.h.m., což odpovídá 10 ml veterinárního léčivého přípravku na 500 kg ž.h.m. po 260. dni březosti.

K porodu obvykle dojde během 48–72 hodin.

Léčba artritidy, burzitidy nebo tenosynovitidy intraartikulárně nebo periartikulárně podáním u koní:

Dávky 1–5 ml veterinárního léčivého přípravku.

Tato množství nejsou konkrétní a jsou uváděna pouze jako orientační. Injekčním podáním do kloubních prostor nebo burs by měl předcházet odběr ekvivalentního objemu synoviální tekutiny. Nezbytné je přísné dodržení aseptických podmínek.

Zátku lze bezpečně propíchnout max. 100krát. Vyberte nejvhodnější velikost lahvičky podle cílového druhu zvířat, který má být ošetřen. Při ošetřování skupin zvířat použijte odběrovou jehlu, aby nedošlo k nadměrnému propichování zátky. Odběrová jehla by měla být po ošetření odstraněna.

OCHRANNÉ LHŮTY

Maso: Skot, kozy: 8 dní. Prasata: 2 dny po intramuskulárním podání. 6 dní po intravenózním podání. Koně: 8 dní.

Mléko: Skot kozy: 72 hodin. Koně: Nepoužívat u koní, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.

ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí. Uchovávejte in-
jekční lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před
světlem. Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního
obalu: 28 dní. Nepoužívejte tento veterinární léčivý pří-
pravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě.
Doba použitelnosti končí posledním dnem v uvedeném
měsíci. Tento veterinární léčivý přípravek nevyžaduje
žádné zvláštní teplotní podmínky uchovávání. Veterinární
léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

BALENÍ

100 ml



Dr. Bubeníček

Dr. Bubeníček, spol. s r. o.
Šimáčkova 104, 628 00 Brno
tel/fax: +420 544 231 413
mobil: +420 602 586 622
+420 737 118 749
e-mail: info@bubenicek.cz

www.bubenicek.cz

