

FICHA TÉCNICA

DEVAN®
Dexametasona 2 mg/ml
Solución inyectable

Composición:

Cada ml de solución contiene:

Dexametasona sodio fosfato	2,63 mg
(Equivalente a 2 mg de dexametasona)	
Excipientes c.s.p.	1 ml

Indicaciones de uso:

En Bovinos, caballos, cerdos, perros y gatos, Devan® está indicado para el tratamiento de afecciones inflamatorias o alérgicas y en casos de terapias de emergencia, tales como estado de shock y colapso circulatorio. En Bovinos además está indicado para el tratamiento de cetosis primaria por su efecto gluconeogénico.

Especies de destino:

Bovinos, caballos, cerdos, perros y gatos.

Posología, edad o peso, condición fisiológica, vía de administración y modo de empleo:

Caballos, bovinos y cerdos: 0,06 mg/kg (3 ml/100 kg), vía IM o EV en dosis única.

Perros y gatos: 0,1 mg/kg (0,5 ml/10 kg), vía IM o EV en dosis única.

Devan® puede administrarse por vía intramuscular, intraarticular o endovenosa.

En caballos, puede ser administrado localmente por vía intraarticular. La dosis recomendada es de 1-5 ml dependiendo del tamaño del animal. La inyección intraarticular debe realizar bajo condiciones de asepsia y debe ser precedida de la remoción de un volumen de fluido sinovial igual al del volumen de Devan® a inyectar.

En caso de shock, el producto puede ser administrado por vía endovenosa, asegurando una rápida acción. En estos casos, la dosis intravenosa debe ser al menos 10 veces la dosis sistémica (intramuscular) recomendada.

Contraindicaciones:

No utilizar en el último tercio de la gestación debido a que puede producir aborto.

Las condiciones habituales para las que todo glucocorticoide potente está contraindicado se aplican a Devan®: diabetes mellitus, osteoporosis, hiperadrenocorticismos, enfermedades renales y congestión cardíaca son todas las condiciones en las que se debe evitar la terapia con corticoides.

Enfermedades infecciosas no deberían ser tratadas con corticoides a menos que una terapia con anti-infectivo sea dada al mismo tiempo (antisuero, antibiótico, etc).

Debido a su conocido efecto inmunosupresor, los corticoides pueden llevar a una reducida respuesta a la vacunación, por lo tanto no usar junto a vacunaciones.

FICHA TÉCNICA

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Cuando se utiliza para tratamiento de shock, se deben administrar fluidos intravenosos para mantener el volumen circulatorio y controlar el balance ácido-base. Debido a que el uso de corticoides en caballos puede inducir laminitis, debe monitorearse a los animales tratados. Posterior a la administración intraarticular se debe minimizar el uso de la articulación durante el mes siguiente y no debe realizar ninguna intervención quirúrgica en la articulación en las 8 semanas posterior al uso del producto. Mantener fuera del alcance de los niños.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

Debido a que los corticosteroides pueden reducir la respuesta inmune a la vacunación, Devan® no debe ser aplicado en combinación con vacunas o en las 2 semanas posteriores a la vacunación.

Efectos no deseados o reacciones adversas:

Los corticoides son conocidos por inducir una amplia gama de efectos colaterales. Pueden ocasionar signos similares a Cushing provocando alteración significativa del metabolismo de las grasas, minerales y proteínas y como resultado de estos cambios puede presentarse redistribución de la grasa corporal, debilidad muscular y osteoporosis. Algunos signos clínicos observados con frecuencia son poliuria, polidipsia y polifagia.

Durante la terapia, la administración de las dosis terapéuticas puede suprimir el funcionamiento del eje hipotálamo-hipófisis-adrenal.

La utilización de corticosteroides en vacas durante la lactancia puede ocasionar una disminución temporal en la producción de leche.

Los corticosteroides también pueden inducir inmunosupresión.

Período de resguardo:

Bovinos Leche: 3 días

Bovinos Carne: 7 días.

Cerdos: 2 días.

No administrar a caballos destinados al consumo humano.

Precauciones especiales para el operador:

Ninguna.

Condiciones de almacenamiento:

Conservar en la oscuridad a temperatura ambiente (15° y 30° C)

Presentación:

Frasco conteniendo 20 ó 50 ml de solución. Incluye inserto.

Fabricado por:

Intervet International GmbH,
Feldstraße 1 a, 85716 Unterschleißheim,
Alemania.

FICHA TÉCNICA

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.

Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 8, Las Condes, Santiago - Chile.

Bajo Licencia de Intervet International B.V. Holanda.

USO VETERINARIO

VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA

Reg. SAG N°: 1104