

FICHA TÉCNICA

DEXAFORT®
Dexametasona Fosfato 3 mg/mL
Suspensión inyectable

Composición:

Cada mL de suspensión contiene:

Fosfato sódico de dexametasona (equivalente a 1 mg de dexametasona)	1,32 mg
Fenilpropionato de dexametasona 99% (equivalente a 2 mg de dexametasona)	2,67 mg
Excipientes c.s.p.	1 mL

Indicaciones de uso:

Síndromes nutricionales:

Acetonemia primaria de la vaca lechera; Toxemia de la gestación de la oveja.

Manifestaciones alérgicas:

Enfisema; Dermatitis; Urticaria; Eczema.

Síndromes inflamatorios:

Artritis; Bursitis; Tendo-Sinovitis.

Consecuencias de las agresiones fisiológicas (estrés):

Estados de choque que acompañan a las enfermedades infecciosas o parasitarias.

Especies de destino:

Bovinos, caballos, cerdos, ovinos, caprinos, perros y gatos.

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

Dosis:

- Tratamiento de cetosis primaria en bovinos (acetonemia):
0,06 mg/kg (10 mL dependiendo del tamaño de la vaca)
- Tratamiento de toxemia de la gestación en ovejas:
0,06 mg/kg
- Tratamiento de condiciones inflamatorias o alérgicas:
 - Bovinos y caballos: 0,06 mg/kg (10 mL dependiendo del tamaño de la vaca).
 - Potrillos, terneros, corderos, cabras y cerdos: 0,06 – 0,18 mg/kg (1-3 mL dependiendo del tamaño del animal).
 - Perros: 0,15 – 0,3 mg/kg (0,5 – 1 mL dependiendo del tamaño del animal).
 - Gatos: 0,15 – 0,3 mg/kg (0,25 – 0,5 mL dependiendo del tamaño del animal).

Vía de administración:

Vía intramuscular o subcutánea.

Modo de empleo:

Inyectar de forma aséptica.

FICHA TÉCNICA

Contraindicaciones:

Las contraindicaciones aplicadas por regla general a los corticoides se aplican también para Dexafort®. No se debe utilizar en caso de diabetes mellitus, osteoporosis, enfermedades renales e insuficiencia cardiaca. Pero a un nivel considerablemente reducido, debido a que la retención de sodio y la pérdida de potasio son insignificantes a la dosificación recomendada.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

En caso de presentarse infección es esencial que la terapia de corticoide sea acompañada de una terapia de antibiótico o de sulfonamidas.

Puesto que la actividad de Dexafort® permanece durante 8 días aproximadamente, toda terapia antiinflamatoria se mantendrá durante un período de tiempo apropiado. Se recomienda estimulación adrenal por ACTH si el tratamiento ha sido prolongado.

Dexafort® debe utilizarse en las etapas iniciales del proceso de la enfermedad en el caso de laminitis en caballos.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

Debido a que los corticoesteroides pueden reducir la respuesta inmune a la vacunación, Dexafort® no debe ser aplicado en combinación con vacunas.

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 corticoesteroides en vacas durante la lactancia puede ocasionar una disminución temporal en la producción de leche.

La inducción del parto con corticoesteroides puede estar asociada a una viabilidad reducida de la progenie y a un incremento en la incidencia de retención de placenta.

Los corticoesteroides también pueden inducir inmunosupresión.

Período de resguardo:

Bovinos: Leche: 6 días; Carne: 36 días.

No administrar en caballos, cerdos y ovinos destinados al consumo humano.

Precauciones especiales para el operador:

Ninguna.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente (15° - 25° C). Proteger de la luz.

FICHA TÉCNICA

Presentaciones:

Estuche con un (1) frasco de 50 mL. Incluye inserto.

Fabricado por:

Vet Pharma Friesoythe GmbH
Sedelsberger Str. 2-4
26169 Friesoythe
Alemania

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°: 1101