

ИНСТРУКЦИЯ № 60 от 12.11.2024г.
по применению ветеринарного лекарственного препарата «Дексавет 0,4%»

1 Общие сведения

1.1 «Дексавет 0,4%» (Dexametum 0,4%).

Международное непатентованное наименование: дексаметазон (dexamethasone).

1.2 Лекарственная форма – раствор для внутримышечного введения.

1.3 В 1 мл препарата содержится действующее вещество: дексаметазона натрия фосфат 4 мг; вспомогательные вещества: глицерин, динатрия эдетат, динатрия фосфат додекагидрат, бензиловый спирт и вода для инъекций.

1.4 Препарат представляет собой жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета без посторонних включений.

1.5 Препарат выпускают во флаконах бесцветного стекла по 10 мл и во флаконах окрашенного стекла по 50 и 100 мл.

1.6 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от 2 °C до 25 °C.

Препарат хранить в недоступном для детей месте!

1.7 Срок годности препарата – 2 (два) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакона препарат хранят в течение 28 суток. Запрещается применять по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Дексаметазон (в виде фосфата натрия) представляет собой фторированный аналог гидрокортизона, более активен, чем преднизолон и кортизон. Обладает выраженным противовоспалительным, антиаллергическим, противоотечным и глюконеогенетическим действием.

2.2 Препарат блокирует высвобождение эозинофилами медиаторов воспаления, в том числе простагландинов, которые участвуют в развитии воспалительного процесса. Стимулирует стероидные рецепторы лимфоцитов, способствуя биосинтезу липокортинов, обладающих противоотечной активностью; угнетает пролиферацию лимфоидной ткани и клеточный иммунитет, а также нарушает хемотаксис Т-лимфоцитов, снижая их цитотоксическую активность.

2.3 Максимальная концентрация дексаметазона в крови обнаруживается через 60 минут. Терапевтическая концентрация в сыворотке крови сохраняется в течение 30-96 часов в зависимости от вида животного. Биодоступность при внутримышечном введении составляет 100%. Биотрансформация происходит в печени и частично в фибробластах, участвующих в процессе метаболизма. Метabolиты, выводятся через почки.

2.4 Дексавет 0,4% по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют для лечения и профилактики крупному рогатому скоту, лошадям, свиньям, собакам и кошкам при воспалительных процессах, особенно опорно-двигательного аппарата (артриты, периартриты, тендовагиниты, бурситы, вывихи, миозиты, растяжения связок); острых инфекционных заболеваниях (в комбинации со средствами этиотропной терапии); аллергических состояниях (атопический и контактный дерматиты, крапивница, зуд, конъюнктивит); ламинитах у лошадей и крупного рогатого скота; нарушении обмена веществ (кетоз у крупного рогатого скота и послеродовая токсемия у свиноматок); при укусах змей и насекомых; стрессовых (выставки, тренировки) и шоковых состояниях.

3.2 Препарат вводят внутримышечно, один раз в день (желательно в первой половине дня) трехкратно в следующих дозах: лошадям и крупному рогатому скоту – 0,85-1,65 мл/100 кг массы тела животного; телятам и свиньям – 0,65-1,35 мл/50 кг массы тела животного; поросятам, собакам

и кошкам – 0,25-0,5 мл/5 кг массы тела животного. При необходимости курс лечения следует продолжить, но не более 7 дней, постепенно снижая дозу до минимальной.

3.3 Препарат не применяют во время последнего триместра беременности, при сахарном диабете, переломах костей, при вирусных и грибковых инфекциях.

3.4 В случае инфекционных заболеваний препарат применяют только в комплексе со средствами этиотропной терапии.

3.5 При длительном применении возможно возникновение синдрома Кушинга в виде перераспределения жира в организме, мышечной слабости, потери веса и остеопороза. Возможно появление полиурии, полидипсии и полифагии. Применение глюкокортикоидов у лактирующих коров может вызвать кратковременное снижение молочной продуктивности. В случае скрытых инфекций препарат может вызвать их обострение.

3.6 Не рекомендуется применять препарат с другими глюкокортикоидами, средствами против диабета, барбитуратами, диуретиками, выводящими калий, индометацином, салицилатами, с солями кальция, тетрациклинами, макролидами, ванкомицином, канамицином, новобиоцином и эфедрином.

3.7 Запрещается совместное применение препарата с вакцинами из-за иммunoисупрессивного действия глюкокортикоидов.

3.8 Для достижения быстрого терапевтического эффекта у животных с высокой гиперчувствительностью или при высоком риске развития анафилактического шока рекомендуется совместное применение с антигистаминными препаратами.

3.9 Убой крупного рогатого скота и свиней на мясо разрешается не ранее чем через 48 дней, лошадей - через 24 дня. В случае вынужденного убоя до истечения срока ожидания мясо животных может быть использовано на корм плотоядным животным.

3.10 Молоко коров можно использовать в пищу через 5 дней. Молоко, полученное ранее установленного срока, может быть использовано после термической обработки в корм животным.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

4.3 Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом.

4.4 Пустую тару из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

4.5 При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

5 Порядок предъявления рекламаций

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают, и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

5.2 Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, оформляется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ВЕТЕРИНАРНЫЙ ЦЕНТР» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, 210101, г. Витебск, ул. Экономическая, 16.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником ООО «Белкаролин» Перловым В.Е.