

Depedin Veyx

Suspensie injectabilă apoasă pentru bovine, câini și pisici

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare și producător:

Veyx Pharma
GmbH Sohrevveg 6
34639 Schwarzenborn
Germania.

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Depedin Veyx, Suspensie injectabilă apoasă pentru bovine, câini și pisici

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml conține:

Prednisolon acetat	7,50 mg
Dexametazonă	2,50 mg
Etilparahidroxibenzoat	0,10 mg
Propilparahidroxibenzoat	0,10 mg

4 INDICAȚII

Bovine, câini și pisici:

Acetonemie; pareză puerperală hipocalcemică; tetanie, pareza postpartum; indigestii; inflamații ale articulațiilor, tendoanelor și bursei sinoviale; mastite; lumbago; laminite; toxemie și eclampsie; alergii; anafilaxie; urticarie; dermatite și eczeme (neparazitare); prurit; flegmoane; boli reumatice; stres; inflamații.

5. CONTRAINDICAȚII

Procese osteoporotice, diabet zaharat, infecții virale.

6. REACȚII ADVERSE

Ca orice alt glucocorticoid, Depedin Veyx crește inhibarea producției de ACTH, care conduce la scăderea funcției adrenocorticale pe durata tratamentului cu corticosteroizi. În cazul unei administrări unice acest proces se termină după 5 zile și necesită monitorizare doar în cazul unor administrări multiple timp îndelungat.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, câini, pisici.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂI DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Bovine:	8 ml
Viței:	4 ml
Câini:	0,5 ml
Pisici:	0,3 ml

Pentru injecție intramusculară și intra-articulară în doza unică. La nevoie, tratamentul poate fi repetat după câteva zile. Agitați înainte de folosire

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu se aplică.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine

Țesuturi comestibile:	10 zile
Lapte:	2 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider (2°C - 8 °C).

A se proteja de lumină.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe cutie și flacon.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Utilizare în perioada de gestație și lactație

Corticosteroizii pot cauza avorturi în timpul ultimei treimi a gestației.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

02.09.2011

15. ALTE INFORMAȚII

Proprietăți farmacodinamice

Dexametazona și prednisolonul sunt derivați de sinteză a hormonului glucorticoid cortizol. Dexametazona are un efect glucorticoid de 30 de ori mai mare și prednisolonul de 4 ori mai mare decât cortizolul.

Dexametazona, pe de altă parte, nu are efect mineralocorticoid, care în cazul prednisolonului este redus la aproximativ 20 %.

Ca toți glucocorticoizii, prednisolonul și dexametazona difuzează prin membrana celulară și se leagă de proteinele citoplasmice receptoare. Fiecare complex receptor-hormon este ulterior preluat de nucleu și induce biosinteza proteinelor sintetice care transmit celulelor acțiunile tipic hormonale. La ambii glucocorticoizi proprietățile antiflogistice și antialergice sunt în special puternic dezvoltate, în principiu, nu este influențat atât agentul nociv, cât sunt influențate pozitiv condițiile de reacție ale organismului.

Pe lângă proprietățile antiflogistice și antialergice, glucocorticoizii susțin gluconeogeneza și au efect asupra metabolismului lipidic.

Prin combinația celor doi glucocorticoizi a fost obținută o instalare rapidă a efectului, dar și o prelungire a acțiunii în același timp. Acestea duc la un efect depot.

Proprietăți farmacocinetice

Corticosteroizii, în general, sunt absorbiți rapid din tractul gastrointestinal. Formele hidrosolubile ale corticosteroizilor sunt absorbite mai rapid după administrare parenterală, dar efecte prelungite se pot obține prin injectarea intramusculară a formelor liposolubile.

Corticoizii sunt distribuiți rapid în toate țesuturile organismului. Ei traversează placenta și pot fi excretați în cantități mici în lapte. Cei mai mulți corticosteroizi din circulație se leagă în proporție mare de proteinele plasmatiche, mai ales de globuline și mai puțin de albumine. Globulina care leagă corticosteroizii are afinitate mare, dar capacitate mică de legare, în timp ce albumina are afinitate scăzută, dar capacitate mare de legare. Corticosteroizii sintetici se leagă mai puțin de proteine decât cortizolul.

Corticosteroizii sunt metabolizați în principal în ficat, dar și în rinichi și sunt excretați prin urină. Metabolismul lent al corticosteroizilor împreună cu afinitatea lor scăzută pentru legarea de proteine pot fi responsabile pentru potența lor crescută în comparație cu corticosteroizii naturali.

Cutie x 1 flacon multidoză x 50 ml

Cutie x 12 flacoane multidoză x 50 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare:

Distribuit de:

Maravet SRL, Str. Europa nr. 9, Baia Mare, România.

Email: office@maravet.com

www.maravet.com