

FICHA TÉCNICA

DexaTex

USO VETERINARIO



1. GENERALIDADES:

Nombre Comercial: Dexatex.
Clase de uso: Antiinflamatorio corticosteroide antialérgico
Forma farmacéutica: Solución inyectable.
Composición química:
Dexametasona 2 mg
Excipientes c.s.p 1 mL

2. PROPIEDADES FÍSICO-QUÍMICAS:

Aspecto: líquido.
Color: Incoloro transparente.
Estabilidad en almacén: estable durante 2 años a partir de su elaboración bajo condiciones normales de almacenamiento.

3. DESCRIPCIÓN:

Solución inyectable de dexametasona, corticoide sintético análogo a la prednisolona, superior en 20 veces a ésta en su actividad glucogénica y antiinflamatoria.

4. INDICACIONES:

Indicado en inflamaciones originadas por infecciones, alergias, traumatismos y otras etiologías. En atención de emergencias, tales como estado de shock y colapso circulatorio. En Bovinos además está indicado para el tratamiento de cetosis primaria por su efecto gluconeogénico.

5. ADMINISTRACIÓN:

DexaTex se administra por vía subcutánea, intramuscular, intravenosa o intraarticular.

6. DOSIS:

Bovinos, ovinos, caprinos, camélidos sud., Cerdos, Equinos: 1 mL de DexaTex por 25 Kg-100Kg de peso vivo.

Perros y gatos: 0,5 mL de DexaTex por 5-10 Kg de peso vivo. Para algunas condiciones pueden ser necesarias dosis más altas.

Aves: 0,15 mL/Kg de peso.

intraarticular: 1-5mL en el lugar de la aplicación.

Cetosis: 3-20 mL por animal.

7. MODO DE ACCIÓN:

La dexametasona es un glucocorticoide sintético (hormona adrenocortical) con actividad antiinflamatoria e inmunosupresora muy elevada y escasa acción mineralocorticoide.

Inhibe la síntesis de prostaglandinas y leucotrienos, sustancias que median en los procesos vasculares y celulares de la inflamación, así como en la respuesta

inmunológica.

La dexametasona no posee efecto analgésico intrínseco, pero al inhibir la producción de mediadores proinflamatorios como interleuquinas (IL- β e IL-6), factor de necrosis tumoral (TNF) y óxido nítrico (NO), produce un efecto analgésico indirecto al controlar la extensión del proceso inflamatorio, disminuyendo la intensidad de dolor.

8. CONTRAINDICACIONES:

No usar en casos de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa. Salvo en situaciones de emergencia, no usar en animales que padezcan diabetes mellitus, nefritis crónica, insuficiencia renal, insuficiencia cardíaca u osteoporosis. No usar en virosis durante la fase virémica o en casos de infecciones micóticas sistémicas. No usar en animales con enfermedades bacterianas sin establecer el tratamiento antibiótico adecuado. No usar en animales con úlceras gastrointestinales o corneales, ni tampoco en casos de demodicosis. No administrar por vía intraarticular si existen fracturas, infecciones bacterianas en las articulaciones o necrosis ósea.

No utilizar en hembras gestantes. Su utilización en los primeros meses de la gestación causa malformaciones fetales en animales de experimentación. En el último tercio de la gestación puede provocar aborto o parto prematuro seguido de distocia, muerte fetal, retención placentaria y metritis.

9. PERIODO DE RETIRO:

Carne: 7 días. Leche: 3 días. No utilizar en equinos destinados a consumo humano. No usar en aves productoras de huevos destinado a consumo humano.

10. REACCIONES ADVERSAS:

Durante el tratamiento, puede causar síntomas de Cushing que implican alteración significativa del metabolismo de grasas, carbohidratos, proteínas y minerales, por ejemplo, redistribución de la grasa corporal, debilidad muscular y osteoporosis. Puede causar poliuria, polidipsia y polifagia, en particular durante las primeras etapas de la terapia.

11. ALMACENAMIENTO:

Conservar el producto entre 15°C - 30°C, en un lugar fresco y seco, lejos de la luz solar. No exponer el producto al calor excesivo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

12. PRESENTACION:

Frascos de 10 mL, 20 mL, 50 mL, 100 mL, 250 mL y 500 mL.

13. FORMULADOR / DISTRIBUIDOR:

AGP SAC - VETEX PERU SAC

14. REG. SENASA:

F.006.001.N.00271