

PROSPECT

**Dexaleka, soluție injectabilă**

**1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, DACĂ SUNT DIFERITE**

Compania cu răspundere limitată "Belekotekhnika", per. Promyshlenniy 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicischii, regiunea Minsk, Republica Belarus.

**2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**

Dexaleka, soluție injectabilă

Medicamentul reprezintă o soluție transparentă spre culoarea galbenă.

**3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)**

**Substanța activă:**

1 ml de soluție injectabilă conține 4 mg dexametazonă fosfat de sodiu, care este echivalent cu 3 mg dexametazonă.

**Excipienți:**

Propilenglicol, piro-sulfid de sodiu, sare disodica EDTA, clorocrezol, hidroxid de sodiu, apă distilată.

**4. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)**

Medicamentul este utilizat ca antiinflamator, antialergic, decongestionant ca parte a terapiei complexe pentru bolile animalelor de diferite etiologii prescris animalelor pentru procese inflamatorii acute neinfecțioase în sistemul musculo-scheletic (artrita, periartrita, tendovaginită, bursită, luxații, miozită, contuzie); laminită la cai, bovine, caprine; boli infecțioase acute (ca parte a terapiei complexe); afecțiuni alergice (astm, leziuni alergice ale pielii, mușcăături de șarpe); tulburări metabolice (cetoză la bovine, toxemie după naștere la scroafe); pentru inducerea artificială a travaliului la rumegătoare în ultimele etape ale sarcinii; în condiții de șoc și stres (colaps, anafilaxie, traumatisme).

**5. CONTRAINDICAȚII**

Medicamentul nu trebuie utilizat pentru tratamentul animalelor cu hipersensibilitate la componentele medicamentului.

Se interzice administrarea medicamentului în caz de diabet zaharat, hiperadrenocorticism, fracturi osoase, infecții virale și micotice.

**6. REACȚII ADVERSE**

În dozele recomandate, medicamentul nu are efect toxic asupra organismului animal și nu provoacă reacții adverse.

La unele animale, la locul injectării poate apărea o reacție locală sub formă de umflare, care dispare după 3-5 zile.

Dacă apar reacții adverse, reduceți doza de medicament sau opriți utilizarea acestuia.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.



## 7. SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, caprine, porcine, câini și pisici.

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Medicamentul de uz veterinar este administrat la animale intramuscular în calitate de remediu antiinflamator și antialergic:

Cabaline, bovine - 4 - 8,5 ml la 500 kg greutate corporală;

Capre, porci - 0,15 - 0,3 ml la 10 kg greutate corporală;

Câini și pisici - 0,15 - 0,4 ml la 5 kg greutate corporală, se admite administrare subcutanată.

Dacă este necesar, administrarea se poate repeta după 2 zile la câini, după 3-4 zile la celelalte specii de animale.

Inducerea artificială a parturii la vaci (se utilizează în termen de o săptămână până la fătare): 8-9 ml medicament la 500 kg greutate corporală.

Toxemie postpartum și inducerea artificială a parturii la capre: 4 - 4,5 ml medicament la 50 kg de greutate corporală.

În stare de șoc: administrare intravenoasă lentă a dozei de zece ori mai mare decât doza antiinflamatoare, se repetă dacă este necesar după 8-12 ore.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu utilizați Dexaleka dacă observați semne vizibile de deteriorare al ambalajului primar.

## 10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Sacrificarea pentru carne a bovinelor, porcinelor, caprinelor se va efectua nu mai devreme de 48 de zile și a cabalinelor – 24 zile. În cazul sacrificării forțate a animalelor mai devreme decât timpul de așteptare, carnea va fi folosită pentru hrana carnivorelor. Laptele poate fi utilizat în scopuri alimentare după 48 ore.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Medicamentul de uz veterinar se păstrează în ambalajul producătorului, conform listei B, într-un loc uscat și întunecat, la o temperatură de la + 5 °C până la + 25 °C.

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

### Precauții speciale pentru utilizare la animale:

La utilizarea prelungită a medicamentului de uz veterinar, pot fi observate simptome de hipercortizolism (sindrom Kushing). Este posibilă apariția poliuriei, polidipsiei și polifagiei. Pot apărea reacții cutanate, hemoragii și o scădere pe termen scurt a producției de lapte. În cazul infecțiilor latente, medicamentul le poate exacerba.

### Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

Atunci când se utilizează medicamentul este necesar să se respecte regulile generale de igienă și de siguranță la locul de muncă prevăzute cu medicamentele de uz veterinar

Se va evita contactul direct cu ochii sau pielea. Pe timpul aplicării medicamentului de uz veterinar se va purta echipament de protecție.

În caz de contact accidental cu pielea, se va spăla imediat și abundent zona cu apă și săpun. În caz de contact accidental cu ochii, se va clăti imediat și abundent zona cu apă. Spălați mâinile după fiecare aplicare.

### Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Medicamentul de uz veterinar nu este utilizat în ultimul trimestru de gestație (cu excepția cazurilor de nducere artificială a parturii).



**Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:**

Administrarea simultană a medicamentului de uz veterinar cu vaccinuri este interzisă. Antihistaminicele și barbituricele reduc activitatea dexametazonei: estrogenii prelungesc sinergia, în timp ce interacțiunea cu furosemidul crește hipokaliemia, Dexametazona reduce concentrația sanguină a salicilaților, reduce timpul de anestezie cauzată de barbiturice.

**Supradozare:**

Este posibilă apariția poliuriei, polidipsiei și polifagiei. La rumegetoare pot apărea abraziuni ale pielii, hemoragii și o scădere pe termen scurt a producției de lapte.

**13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR**

Medicamentele de uz veterinar veterinare fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legale în vigoare.

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului 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**

10.2023

**15. ALTE INFORMAȚII**

Medicamentul de uz veterinar este ambalat în flacoane de sticlă de 10, 20, 25, 50, 100 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Se eliberează numai pe bază de prescripție veterinară.

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.



