

2,00 mg/ml

Soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini, capre, cani, gatti

Desametasone

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:**

Eurovet Animal Health B.V., Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Paesi Bassi

**Distribuito da:** Dechra Veterinary Products Srl, Via Agostino da Montefeltro, 2, IT-10134 Torino, Italia.

**Denominazione del medicinale veterinario:**

RAPIDEXON 2,00 mg/ml, soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini, capre, cani, gatti

Desametasone

**Indicazione del principio attivo e degli altri ingredienti:**

Composizione:

Principio attivo:

Desametasone sodio fosfato: 2,63 mg/ml equivalente a desametasone 2,00 mg/ml

Eccipienti:

Alcol benzilico 15,00 mg/ml

**Indicazioni:**

Azione antinfiammatoria, azione antiallergica, azione antishock (limitatamente a cane e gatto), azione gluconeogenica, induzione al parto.

**Controindicazioni:**

Non usare in caso di diabete mellito, osteoporosi, disturbi renali e cardiaci, ulcere gastriche e duodenali, ed infezioni virali o fungine. Le malattie infettive non devono essere trattate con corticosteroidi a meno che non venga contemporaneamente effettuata una terapia antibiotica specifici ca.

Non usare in caso di ipersensibilità nota al principio attivo.

**Reazioni avverse:**

L'induzione al parto con corticosteroidi, può essere associata ad una ridotta vitalità dei nati e ad un incremento dell'incidenza della ritenzione della placenta. I corticosteroidi possono causare immuno soppressione.

L'impiego per periodi prolungati può provocare gravi effetti collaterali. I dosaggi nell'utilizzo a medio e lungo termine dovrebbero essere tenuti al minimo necessario. Gli steroidi possono causare iperadrenocorticismo (morbo di Cushing) iatrogeno, con sintomi che coinvolgono una signifi cativa alterazione del metabolismo dei grassi, carboidrati, proteine e sali minerali provocando redistribuzione del grasso corporeo, debolezza e diminuzione delle masse muscolari.

Nel corso della terapia il dosaggio terapeutico sopprime l'asse ipotalamo pituitario. In seguito all'interruzione della terapia, i sintomi di insufficienza surrenalica possono esitare nell'atrofi a adrenocorticale (Addison) e di conseguenza l'animale può non essere in grado di rispondere adeguatamente in situazioni di stress. Al momento di sospendere la terapia vanno fornite indicazioni per ridurre al minimo il rischio di problemi legati all'insufficienza surrenalica, quale la somministrazione del farmaco in coincidenza del picco endogeno e la graduale riduzione del dosaggio.

L'uso sistematico dei corticosteroidi può causare poliuria, polidipsia, e polifagia, in particolare nelle fasi iniziali della terapia, con conseguente ritenzione di acqua, sodio e ipocaliemia.

I corticosteroidi possono rallentare la guarigione delle ferite e l'effetto immunosoppressivo può indebolire le difese immunitarie o peggiorare infezioni preesistenti.

In rari casi sono state segnalati episodi di ipersensibilità (caratterizzate da orticaria, edema facciale e collasso) con la somministrazione del prodotto.

Sono stati segnalati inoltre episodi di ulcere gastrointestinali in animali trattati con corticosteroidi e le ulcere del tratto gastroenterico possono essere aggravate dagli steroidi nei pazienti a cui sono stati somministrati FANS o in animali con traumi spinali.

I corticosteroidi possono causare aumento di volume del fegato (epatomegalia) con innalzamento degli enzimi epatici.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo si prega di informarne il medico veterinario.

**Specie di destinazione:**

Cavalli, bovini, suini, capre, cani, gatti

**Posologia per ciascuna specie, via e modalità di somministrazione:**

Per via endovenosa, intramuscolare o intrarticolare (limitatamente al cavallo, cane e gatto).

**Specie Dosaggio Generale Intramuscolare\***

Locale intrarticolare a seconda Dose di prodotto per kg di p.v.

della taglia dell'animale Pari a mg kg di p.v.

Cavallo 1-5 ml/animale 3 ml per 100 kg - Pari a 0,06 mg/kg

Bovino, scrofa, vitello, suino, capra ----- 3 ml per 100 kg - Pari a 0,06 mg/kg

Puledro 1- 2,5 ml/animale 3 ml per 100 kg - Pari a 0,06 mg/kg

Cane e gatto 0,125 - 2,5 ml/animale 1 ml per 20 kg - Pari a 0,1 mg/kg

\*ripetere possibilmente dopo 24/48 ore (ad esclusione dei bovini e cavalli)

**Avvertenze per una corretta somministrazione: --**

**Tempo di attesa:**

Carne e visceri: bovini: 8 giorni; caprini: 60 giorni; suini: 2 giorni; equini: 8 giorni

Latte bovino: 3 giorni (6 mungiture)

Latte caprino: 14 giorni (28 mungiture)

Uso non consentito in cavalle che producono latte destinato al consumo umano.

**Particolari precauzioni per la conservazione:**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Tenere il contenitore nell'imballaggio esterno.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta dopo Scad. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Periodo di validità dopo la prima apertura: 28 giorni.

**Avvertenze speciali:**

La somministrazione per via intrarticolare deve essere effettuata esclusivamente da un medico veterinario.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Tutte le iniezioni intra-articolari devono essere precedute dal prelievo dall'articolazione di una quantità di liquido sinoviale uguale a quella da iniettare ed essere effettuate in condizioni di rigorosa asepsi.

Se il periodo di trattamento è stato lungo, la sospensione dovrebbe essere graduale ed è consigliabile una stimolazione con ACTH della surrenale.

Nei casi di trattamento dello shock, sarebbe opportuno somministrare una terapia perfusionale per via endovenosa per mantenere costante il volume circolante e controllare l'equilibrio acido-base. In caso di shock (solo cane, gatto), Rapidexon può essere somministrato per via endovenosa ad un dosaggio almeno 10 volte quello raccomandato per via generale (intramuscolare).

Per ottenere una rapida risposta nelle reazioni di ipersensibilità acuta e negli shock anafilattici, può essere necessario somministrare antistaminici e/o adrenalina insieme ai corticosteroidi.

Nei casi di laminite negli equini Rapidexon va utilizzato solo nelle primissime fasi della malattia.

In caso di somministrazione cronica tenere l'animale sotto stretta osservazione da parte del veterinario, in quanto si potrebbero osservare ritenzione di sodio e di liquidi, perdita di potassio, aumento del peso.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo devono somministrare il prodotto con cautela.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento:

In gravidanza ed allattamento l'uso non è consentito in quanto la somministrazione nell'ultima fase di gravidanza può causare parto anticipato od aborto.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:

Dato che i corticosteroidi possono ridurre la risposta immunitaria alla vaccinazione Rapidexon non dovrebbe essere somministrato in concomitanza di vaccinazioni.

Gli steroidi possono aumentare il rischio di ulcere del tratto gastrointestinale in animali trattati con medicinali veterinari antiinfiammatori.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario:  
Non superare le dosi indicate. Non sono noti sintomi da sovradosaggio.

Incompatibilità:

In assenza di studi di incompatibilità, non miscelare con altri medicinali veterinari.

**Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del prodotto non utilizzato o degli eventuali rifiuti:**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

**Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo:** 05-2014

**Altre informazioni:**

Confezioni da 25 ml / 30 ml / 50 ml / 100 ml

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate