

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «25» октября 2019 г №104

**Инструкция
по применению ветеринарного препарата
«ДЕКСА-ТРВ»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 ДЕКСА-ТРВ (Decsa-TRV).

1.2 Ветеринарный препарат «Декса-ТРВ» - является гормональным препаратом в форме раствора для инъекций, представляющий собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета, без посторонних примесей, в 1 мл которого содержится 4 мг дексаметазона натрия фосфата и вспомогательные вещества – метабисульфит натрия, спирт бензиловый, полиэтиленгликоль, вода для инъекций.

1.3 Препарат упаковывают в стеклянные или полимерные флаконы соответствующей вместимости по 10, 20, 30, 50, 100, 200 и 400 мл, герметично укупоривают резиновыми пробками и укрепляют алюминиевыми колпачками с клипсами контроля первого вскрытия. Допускается укупорка другими пробками и колпачками, обеспечивающими герметичность упаковки.

1.4 ДЕКСА-ТРВ хранят в сухом, защищенным от света месте при температуре от плюс 5⁰С до плюс 25⁰ С. Срок годности – два года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения. После вскрытия флакон препарата хранят в течение 28 дней при температуре от плюс 5⁰С до плюс 25⁰ С.

Неиспользованный препарат после окончания срока хранения утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 ДЕКСА-ТРВ относится к группе синтетических глюкокортикоидов и обладает выраженным противовоспалительным, десенсибилизирующим действием и иммунодепрессивной активностью.

2.2 Дексаметазон – синтетический глюкокортикоид (ГКС), метилированное производное фторпреднизолона, повышает чувствительность бета-адренорецепторов к эндогенным катехоламинам.

2.3 Механизм действия гормона заключается в блокировании высвобождения эозинофилами медиаторов воспаления, в том числе простагландинов, которые потенцируют воспалительный процесс, стимуляции биосинтеза липокартинов, обладающих противоотечной активностью, уменьшении количества тучных клеток, вырабатывающих гиалуроновую кислоту, снижении проницаемости капилляров.

Основное влияние дексаметазона на обмен веществ связано с катаболизмом белка, повышением глюконеогенеза в печени и со снижением утилизации глюкозы периферическими тканями.

2.4 При парентеральном введении дексаметазона максимальная концентрация в плазме крови обнаруживается через 60 минут. Терапевтическая концентрация в сыворотке крови сохраняется до 48 часов в зависимости от вида животного. Выводится из организма в основном с мочой и желчью. Биодоступность дексаметазона при внутримышечном введении составляет 100%.

2.5 ДЕКСА-ТРВ по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 ДЕКСА-ТРВ применяют сельскохозяйственным и домашним животным в качестве противовоспалительного, противоаллергического, противоотечного и глюконеогенетического средства при лечении посттравматических отеков, артритов,

тендовагинитов, а также острых маститов и кетоза у крупного рогатого скота, аллергических дерматитов и экзем у собак и кошек.

3.2 Препарат вводят однократно, внутримышечно в качестве противовоспалительного и антиаллергического средства в следующих дозах, в соответствии с таблицей.

Таблица – Дозы препарата

Вид животного	Рекомендуемая доза
лошади, крупный рогатый скот	4-8,5 мл на 500 кг массы животного
телята, овцы, козы, свиньи	0,15 -0,3 мл на 10 кг массы животного
собаки и кошки	0,15-0,4 мл на 5 кг массы животного, допускается подкожное введение
при необходимости введение можно повторить через 2 дня у собак, через 3-4 дня у других животных.	
коровы	по показаниям – 8-9 мл препарата на 500 кг массы животного
овцы, козы	послеродовая токсемия и искусственное вызывание родов – 4-4,5 мл на 50 кг массы животного
-при шоковых состояниях – медленное внутривенное введение десятикратной противовоспалительной дозы, при необходимости повторить через 8-12 часов	

3.3 Противопоказания. Применение препарата противопоказано при повышенной чувствительности к компонентам препарата. Запрещается применение препарата самкам в последнюю треть беременности.

3.4 Убой крупного, мелкого рогатого скота и свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 48 дней, лошадей – через 24 дня после последнего применения препарата.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным животным.

3.5 Молоко дойных животных разрешается использовать для пищевых целей не ранее чем через 3 суток после последнего применения препарата.

Полученное ранее молоко можно использовать после кипячения в корм животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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. Ветеринарными специалистами данного 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, не менее трех не вскрытых флаконов препарата из серии, вызвавшей осложнение, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная 19-а, тел 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Стовек», Республика Беларусь, 222660, Минская область, г. Столбцы, ул. Задворьянская, д.2.

Инструкция по применению разработана сотрудниками ООО «Стовек», (Финогенов А.Ю., Соболева Т.А., Финогенова Е.Г.).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО *Л.Ю.*

Председатель *Л.Ю.*
Секретарь _____
Эксперт _____
25.10.2011 протокол № 104