

SINTOFARM

ADRIATICA

d.o.o.

VIII ul. br. 57, 76270 Orašje

ID broj: 4254130240000

PDV broj: 254130240000

Tel./fax: +387 31/717-168

e-mail: info@sintofarm-adriatica.com

RAPISON

Injekcijska solucija za goveda, svinje i konje

Za upotrebu u veterinarstvu

SASTAV:

1 ml injekcijske solucije sadrži:

Dekstametazon kao dekstametazon natrijum fosfat 2 mg

Nosač do 1 ml

DJELOVANJE

Rapison je injekcioni rastvor na bazi Natrijum fosfat dexametazona rastvoren u tekućem rastvaraču. Dexametazon je sintetski kortikosteriod koji za razliku od prirodnih i drugih sintetskih kortikosteroida ima produženo djelovanje i kada se primijenjuje u manjim dozama. Za razliku od drugih kortikosteroida ima mnogo jaču antiupalnu i glukogenu osobinu. Kod akutnih upalnih, alergijskih, antišok i drugih procesa treba ga koristiti endovenozno kako bi brže ispoljio svoje brzo djelovanje.

INDIKACIJE

Upotrebljava se kod goveda, svinja i konja u terapiji:

1. Metaboličkih bolesti (ketoza, trovanja u trudnoći), sindroma ipoglikemije, kolapsa, eklampsije posle poroda i generičkog stresa;
2. Koristi se kod sindroma bolnih i upalnih stanja alergijskih i autoimunih stanja;
3. Kod respiratornih insuficijencija, emfizema, astme sa ili bez bronhospazma;
4. Kod lokomotornih sindroma: artroze, artritis, tendosinovitis, tenditis, burzitis i distorzija;
5. Kod liječenja očnih oboljenja: konjuktivitis, iritis, uveitis i iridociklitis;
6. Kod kožnih oboljenja: dermatitis, dermatoze, pruritisa i kao dodatak u terapiji cerebralnog edema, toksičnih stanja i kod raznih neoplazmi-tumora.

Lijek se ne smije koristiti kod gravidnih i dojnih životinja.

DOZIRANJE I NAČIN PRIMJENE

Koristi se s/c; i/m i e/v.

- Telad od 1 ml – 5 ml /životinja (0,02-0,1 mg/kg tjelesne težine)
- Goveda odrasla 5ml-15 ml/životinji (0,02-0,06 mg/kg tjelesne težine)
- Prasići: 0,25 ml-1 ml / životinji (0,05-0,2 mg/kg tjelesne težine)
- Svinje: 1ml-5 ml/životinja (0,02-0,1 mg/kg tjelesne težine)
- Ždrebac: 1ml-5 ml/životinja (0,02-0,1 mg/kg tjelesne težine)
- Konji 5ml-15 ml/životinji (0,02-0,06 mg/kg tjelesne težine)

Kod lokomotornih infekcija koristi se intraartikularno do 2-4 ml.

UPOZORENJE:

Ne upotrebljavati tokom graviditeta i dojenja, jer davanje u ranom stadiju trudnoće može izazvati anomalije na fetusu. Davanje lijeka u zadnjem trimestru kod gravidnih životinja može izazvati prerani porod ili abortus.

Ne upotrebljavati ga zajedno sa vakcinama, odnosno 3 sedmice prije ili 3 sedmice poslije vakcinacije. Lijek se ne daje neposredno prije ili poslije operativnih zahvata.

U slučaju predoziranja odmah prestati davati lijek.

KONTRAINDIKACIJE

Kontraindicirani su kod ulcerusa želudca, duodenuma i očne korne, dijabetisa, epilepsije, hipertenzije, glaukoma, renalne i srčane insuficijencije, osteoporoze i akutnih bakterijskih i mikotičnih infekcija bez upotrebe antibiotika.

Produžena terapija sa kortizonima i u velikom dozama može izazvati atrofiju nadbubrežne žlijezde i smanjeno izlučivanje hormona kore nadbubrežne žlijezde.

Ponavljanje terapije, kao i njeno produženje može izazvati pojavu imunodepresije sa povećanom osjetljivošću na uzročnike infekcije.

KARENCA

Meso i organi:

Goveda i svinja: 21 dan

Mlijeko krava:

4 dana.

Lijek se ne koristi kod konja čije se mlijeko i meso koristi u ishrani ljudi

NAČIN IZDAVANJA:

Na veterinarski recept.

NAČIN ČUVANJA

Čuvati na tamnom i suhom mjestu.

POSEBNE MJERE UNIŠTAVANJA NEUPOTREBLJENOG LIJEKA ILI OSTATKA LIJEKA

Nakon upotrebe lijeka, isti se mora ukloniti po odredbama Zakona o upravljanju otpada ("Službene novine Federacije BiH" broj 33/03).

ROK UPOTREBE:

3 godine.

Nakon otvaranja može se koristiti 28 dana.

NAČIN PAKOVANJA

Boca od 50 ml

Boca od 100 ml

BROJ I DATUM ODOBRENJA: UP-I-06-2-24/17-988/17 J.B, od 30. oktobra 2017. godine

Vlasnik i proizvođač: **Fatro** s.p.a Italy www.fatro.it

Uvoznik i distributer: **SINTOFARM ADRIATICA d.o.o. Orašje** BiH.

www.sintofarm-adriatica.com