

SHONpro® combina dos sales de dexametasona: el fosfato, que permite una acción rápida, y el acetato que brinda una óptima y homogénea acción antiinflamatoria prolongada. Posee un gran poder antiinflamatorio, siendo 30 veces superior al cortisol.

INDICACIONES

Corticoterapia de acción prolongada local o sistémica.

COMPOSICIÓN

Dexametasona (como acetato).....	80 mg.
Dexametasona (como fosfato sódico).....	20 mg.
Excipiente c.s.p.....	10 ml.

ADMINISTRACIÓN

Vías subcutánea, intramuscular, subconjuntival e intraarticular adecuando las normas de asepsia para cada caso.

No aplicar vía endovenosa. **SHONpro®** se agita fácilmente, formándose una suspensión blanquecina que sedimenta en reposo. La dosis orientativa para todas las especies es de 0.01 a 0.5 mg/kg dependiendo del cuadro o enfermedad.

La dosis puede repetirse a los 5 a 7 días o según criterio del profesional.

Como terapia antiinflamatoria general por vía subcutánea o intramuscular para todas las especies puede considerarse:

- Bovinos y equinos: 1 a 4 ml totales.
- Ovinos y porcinos: 0.5 a 2 ml totales.
- Perros y gatos: 0.5 a 2 ml totales.

Generalmente, la dosis de 0.5 a 2 ml totales, según el tamaño del animal, alivia los signos e incluso puede no necesitar nuevas dosis. Por vía intra-articular o intrasinovial dependerá del tamaño de la articulación o bolsa sinovial se gún edad y especie, variando de 0.5 a 2 ml totales.



EFFECTOS COLATERALES

El uso de corticoesteroides produce varios cambios a nivel sanguíneo: neutrofilia y monocitosis con eosinopenia y linfopenia. Aumenta la fosfatasa alcalina y la glucosa, descendiendo la urea. En pequeñas especies hay polidipsia y poliuria. El uso sostenido puede ocasionar la aparición de un hiperadrenocorticismismo (principalmente en canino y equino). Su acción catabólica e hipocalcémica se hace presente en todas las especies con pérdida de masas musculares, debilidad en tendones y osteoporosis. Además puede provocar un deterioro del cartílago articular.

En equinos, las altas dosis pueden acelerar o inducir a procesos de laminitis. El uso para provocar el parto presenta como efectos colaterales (principalmente en bovinos), la tendencia a la retención placentaria y reducción de la producción láctica. En ovejas hay un descenso de la producción de lana. Los cambios de conducta y la tendencia a la agresión o al letargo se hallan descriptos en caninos y felinos.

Los animales tratados que se destinan a consumo humano, no deben ser enviados a faena hasta transcurridos cinco días del último tratamiento, y la leche no debe ser usada hasta transcurridos tres días.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

La efedrina y la rifampicina aumentan el metabolismo de los corticoides, por ende, hay que ajustar la dosis.

Lo mismo ocurre con la difenilhidantoína y el fenobarbital, los que además son desplazados de su unión con las proteínas plasmáticas aumentando su concentración farmacológicamente activa. En caso de uso concomitante con diuréticos perdedores de potasio, se debe controlar la calemia.

PRESENTACIÓN

Blíster con jeringa prellenada por 2 ml con aguja.
Caja dispensadora conteniendo 12 blísters.

Venta bajo receta.

Información técnica detallada se encuentra a disposición del Médico Veterinario.



WWW.LABORATORIOFUNDACION.COM



(+54)11 5940-3012

(+54)11 4633-2794



info@labfundacion.com.ar