

SHONA®



Laboratorio FUNDACION

SENASA Cert. N° 97219
Estab. Elab. N° 7112
D.T.M.V G.Ladaga MP5113

SHONA® es una corticoterapia preferentemente de acción intensiva y por períodos cortos.

INDICACIONES

La dexametasona es un corticoide sintético con elevado efecto glucocorticoide y muy leve efecto mineralocorticoide. Posee un gran poder antiinflamatorio, siendo 30 veces superior al cortisol.

COMPOSICIÓN

Dexametasona (como fosfato sódico).....10 mg.
Excipiente c.s.p.....1 ml.

ADMINISTRACIÓN

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

La dosis orientativa para todas las especies es de 0.1 a 7mg/kg dependiendo del cuadro o enfermedad, y queda a criterio del profesional actuante.

Como terapia antiinflamatoria general para todas las especies puede considerarse:

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

En caso de prolongarse el tratamiento, se recomienda reducir la dosis en días sucesivos. Para cuadros de choque (shock) o traumatismos craneanos y raquimodulares: 2 a 5 mg/kg para todas las especies, endovenoso. Para mantener un nivel alto de droga se puede repetir la dosis a las 3 a 4 horas.

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



hiperadrenocorticismo (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.

WWW.LABORATORIOFUNDACION.COM



(+54) 11 5940-3012

(+54) 11 4633-2794



info@labfundacion.com.ar