



Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Mucolit

Mukolitik
Enjeksiyonluk Çözelti

BİLEŞİMİ:

Renksiz, berrak, steril çözeltinin her ml'si 2,73 mg Bromheksin baza eşdeğer 3 mg Bromheksin HCl ve koruyucu olarak 5 mg Fenol içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER:

Farmakodinamik: Bromheksin sentetik benzilamin grubuna bağlı mukolitik bir organik brom bileşiktir. Akciğerler ve üst solunum yollarında biriken mukoz sıvının akıcılığını, miktarını ve solunum yollarındaki siliyer hücrelerin aktivitesini artırır. Solunumu zorlaştıran mukoz akıntının uzun mukopolisakkarit zincirlerinin parçalamak yoluyla viskozitesini azaltır. Böylece bronşiyol ve alveollerdeki solunumu ve pulmoner ventilasyonu rahatlatır.

Farmakokinetik: Bromheksin enjeksiyon sahasından hızla emilir ve 0,5-2 saat içinde en yüksek plazma yoğunluğuna erişir. Plazma proteinlerine bağlanma oranı yüksek olan bromheksin, metabolize olduktan sonra %85-90'ı metaboliti halinde idrarla atılır.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Sığır ve atların solunum sistemi hastalıklarında, solunum yollarında biriken mukusun akıcı hale getirilmesi ve uzaklaştırılmasını sağlamak amacıyla tedaviye yardımcı olarak kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Sığır ve atlarda kas içi enjeksiyon yoluyla uygulanır.

Farmakolojik doz:

At ve sığırlar için 0,5 mg/kg vücut ağırlığı dozunda kas içi yolla uygulanır.

Pratik doz:

At ve sığırlar için 17 ml/100 kg vücut ağırlığı dozunda kas içi uygulanır.

Uygulama süresi hastalığın şiddetine bağlı olarak veteriner hekimin takdirine göre 1-5 gün arasında değişir.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR:

Akciğer ödemi halinde, öncelikle ödemin giderilmesi yönünde önlem alınmalıdır.

Gebelik Ve Laktasyonda Kullanım: Bromheksinin klinik kullanımında gebelik üzerindeki güvenliği ortaya konmamıştır. Bu yüzden gebeliğin ilk 1/3'ünde olduğu bilinen hayvanlarda kullanımı risklidir.

İSTENMEYEN ETKİLER:

Önerilen dozlarda bilinen bir yan etkisi yoktur.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

- Alkali müstahzarlarla birlikte kullanıldığında, alkali müstahzar farklı taraftan enjekte edilmelidir.
- pH 6 üzeri müstahzarlar ile karıştırılması çökmeye neden olacağından diğer ilaçlarla birlikte aynı enjektörde verilmemelidir.
- Geçimsizlik çalışmalarının yetersizliği nedeniyle genel uygulamaya göre; diğer ilaçlarla karıştırılmadan uygulanmalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT:

Aşırı doz halinde iştahsızlık, diyare, deride duyarlılık reaksiyonları ve bronşlardan aşırı sekresyon gözlelenebilir. Uygulamanın kesilmesinden sonra düzelme görülür.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Tedavi süresince ve son uygulamayı takip eden 3 gün içinde kasaplık hayvanlar kesime sevk edilmemelidir. Sütü insan tüketimine sunulan sağmal ineklerde kullanılmamalıdır.



ALIVIRA



KONTRENDİKASYONLAR:

Bromheksine aşırı duyarlı hayvanlarda kullanılmamalıdır. Akut akciğer ödemi tedavi edilmeden uygulanmamalıdır.

GENEL UYARILAR:

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerde ve gıda maddelerinden uzakta bulundurunuz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER:

Etken maddelere ve/veya bileşimindeki yardımcı maddelere karşı duyarlı olduğu bilinen kişiler ilaçla temas etmemelidir. Uygulama sırasında kazayla enjeksiyon durumunda ilacın prospektüsü ile birlikte hemen bir doktora danışınız. Uygulayıcıların ilacın cilt ve gözlerine bulaştırmalarına özen göstermeleri gerekir. Bulaşma durumunda, en kısa sürede temiz su ile iyice yıkanmalıdır. İlaç uygulayan kişinin uygulama bitiminde ellerini ve ilaç ile temas etmiş olan diğer vücut kısımlarını sabunlu su ile yıkamalıdır. Uygulama sırasında bir şey yiyip içilmemelidir. Sigara içilmemelidir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. Mucolit Enjeksiyonluk Çözelti ilk kullanımdan sonra, 25°C'nin altında saklanmak suretiyle 28 gün içinde kullanılmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Açılan şişeler en fazla 10 defa enjektörle delinebilir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR:

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir. Her türlü atık materyal atık su veya drenaj sistemlerine atılmamalıdır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 50 ml'lik amber renkli tip II cam flakonlarda, karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI:

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde, veteriner hekim muayenehanelerinde, polikliniklerinde ve hayvan hastanelerinde satılır (VHR).

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 09.05.2023

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİHİ VE NO: 29.12.2003 - 013/0002

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

Provet Veteriner Ürünleri San. ve Tic. A.Ş.
Çavuşoğlu Mah. Başkumandan Cad. No:28 Kartal / İstanbul

ÜRETİCİ FIRMA VE ADRESİ:

Provet Veteriner Ürünleri San. ve Tic. A.Ş.
Çekirdeksiz Org. San. Böl. 210. Cad. No:7 Polatlı / Ankara

