

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
Masticure
Sağmal Dönem
Meme İçi Antibakteriyel Merhem

BİLEŞİMİ

Beyaz-sarımsı krem renkli, homojen, yağlı merhem içeren her 10 g'lık enjektör;
200 mg Sefalekssin monohidrat,
100.000 IU Kanamisin sülfat içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Sefalekssin mastit olgularında sık görülen beta laktamaz üreten Staph. aureus dahil olmak üzere birçok gram pozitif (+) ve gram negatif (-) bakteri üzerinde bakterisid etkiye sahip bir sefalosporindir. Kanamisin ise daha çok gram negatif (-) bakterileri etkileyen bakterisid özellikte bir aminoglikozid antibiyotiktir. E. coli varlığı ile seyreden mastit olgularında spesifik etkinlik göstermektedir. Sefalekssin ve kanamisin kombinasyonu sinerjik etki oluşturmakta ve mastit etkenlerine karşı antibakteriyel etki gücü artmaktadır.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Laktasyondaki ineklerde Staphylococcus spp., Streptococcus spp. ve E.coli kaynaklı mastit tedavisinde kullanılır.

KULLANILIŞI VE DOZU

Veteriner hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde; kullanmadan önce hasta memeler mutlaka sağılıp sütü boşaltılmalıdır.

Meme başı uygun şekilde temizlendikten sonra her memeye 1 enjektör içeriği verilir.

Meme başı ve memeye masaj yapılarak verilen ilacın yayılmasına yardım edilir.

Uygulama bir sonraki sağımda tekrar edilir. Toplam üç uygulama yapılır.

İSTENMEYEN ETKİLER

Nadiren deride alerjik reaksiyonlar görülebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Bakteriyostatik antibakteriyeller ile kullanılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER

Meme dokusunda alerjik belirtiler gözlenebilir. Uygulamanın kesilmesi ile belirtiler kaybolur.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve son uygulamadan sonra 10 gün geçmeden inekler kesime gönderilmemeli ve 5 gün (10 sağım) boyunca elde edilen inek sütü insan gıdası olarak kullanılmamalıdır.

KONTRENDİKASYONLAR

İlaç kuru dönemdeki hayvanlarda ve sefalosporinlere duyarlı olan hastalarda kullanılmamalıdır. Koyunlarda kullanılmaz.

GENEL UYARILAR

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

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Penisilinlere duyarlı olduğu bilinen insanların ürüne teması olmamalıdır.
İnsanlardaki penisilin alerjisi halinde yüzde, dudaklarda ve gözlerde şişme ve solunum güçlüğü önemli belirtilerdir. Acil tıbbi müdahale gereklidir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

25°C'nin altında, buzdolabına konmadan ve dondurmadan saklanmalıdır. Güneş ışığından uzakta saklanır.

Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

10 g'lık beyaz opak polietilen enjektörler; 50 veya 100 adetlik karton kutularda satışa sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde, veteriner muayenehane ve polikliniklerinde satılır (VHR).

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ

25.11.2025

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO.
10.04.2002–11/1030

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Provet Veteriner Ürünleri San.ve Tic A.Ş.
Cevizli Mah. Mustafa Kemal Cad. Hukukçular Towers Sitesi A Blok
NO:66A İç Kapı No:8 Kartal/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

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