

SADECE HAYVAN SAĞLIĞINDA KULLANILIR

MASTIJET

Meme İçi Süspansiyonu

Sağım Dönemi Veteriner Antibakteriyel



BİLEŞİMİ

8 gramlık her meme içi enjektör; 200 mg tetrasiklin HCl 250 mg neomisin baz, 2000 IU basitrasin ve 10 mg prednizolon içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Tetrasiklin, Gram pozitif ve Gram negatif bakterilere karşı bakteriyostatik etkili, geniş spektrumlu bir antibiyotiktir.

Neomisin, Gram pozitif ve Gram negatif bakterilere, özellikle de *Stafilokok* ve mastitise neden olan Gram negatif bakterilere karşı genelde bakterisid etkili geniş spektrumlu bir antibiyotiktir. Düşük dozlarda ise bakteriyostatik etki gösterir.

Basitrasin, Gram pozitif ve Gram negatif koklar ile *Corynebacterium* ve *Haemophilus* gibi bakteriler üzerinde etkilidir. Geniş spektrumda etki gösteren basitrasin bakterisid etkilidir.

Mastijet'te kullanılan antibiyotik kombinasyonu mastitise neden olan bakterilere karşı geniş spektruma sahiptir. Kombinasyon; *E.coli*, *Streptococcus uberis* ve *S.aureus*'a karşı sinerjik etkilidir.

Bu kombinasyon antibakteriyel spektrumu genişletir ve dirençli suşlardan meydana gelen problemleri azaltır.

Başlıca atılım süt yolu ile olur. Kısmen idrarla atılır.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLARI

Sağım dönemindeki ineklerde *Stafilokok* ve *kolibasilinin* sebep olduğu ağır olgular dahil olmak üzere duyarlı bakterilerden kaynaklanan mastitis tedavisinde endikedir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Meme tamamen sağıldıktan ve meme başları temizlendikten sonra şırınga içeriğinin tamamı meme bölümüne boşaltılır. Gerekli durumlarda tedavi 24 saatlik aralıklarla tekrarlanır.

İSTENMEYEN / YAN ETKİLER

Mastijet terapötik dozlarda iyi tolere edilir. Yapılan çalışmalarda normal meme bölümleri ile mastitisli meme bölümlerinde yan etki gözlenmemiştir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Tetrasiklinler infüzyon sıvıları ile dilüe edildiklerinde etkinliklerini kaybederler. Betalaktam ve aminoglikozid antibiyotiklerle birlikte kullanılmamalıdır. Tetrasiklinler, metoksifluranın böbreğe yönelik etkisini artırır ve protrombinin etkinliğini baskı altına alabilir. Penisilin G sodyum, penisilin G potasyum, sodyum bikarbonat, tiyopental sodyum, varfarin sodyum, sefalotin sodyum, sefapirin sodyum, amikasin sülfat, aminofilin, amfoterisin B, dimenhidrinat, demir dekstran, eritromisin glusefat, heparin sodyum, fenobarbital sodyum, hidrokortizon sodyum süksinat, kalsiyum klorür, kalsiyum glikonat, kloromfenikol sodyum

süksinat, metisilin sodyum, morfin sülfat ile birlikte farmakolojik uyumsuzluk nedeniyle kullanılmamalıdır.

GIDALARDAKİ İLAÇ KALINTILARI HAKKINDA UYARILAR

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s); Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 14 gün geçmeden sığırlar kesime gönderilmemeli 4 gün (8 sağım) boyunca elde edilen inek sütü insan tüketimine sunulmamalıdır.

KONTRENDİKASYONLAR

İlaçtaki herhangi aktif maddeye karşı alerjisi olduğu bilinen hayvanlara uygulanmamalıdır.

GENEL UYARILAR

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

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN UYARILAR

Tetrasiklin, neomisin, basitrasin veya prednizolona karşı alerjik olan kişiler deri temasından kaçınmalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Orijinal ambalajında, buzdolabında (2-8 °C) güneş ışığından uzakta saklandığında raf ömrü 24 aydır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

1-4 ve 20 adetlik polietilen enjektörler karton kutularda.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde ve veteriner muayenehanelerinde satılır (VHR).

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 05.12.2012

TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİHİ VE NO:

10.07.1991-005/0416

PAZARLAMA İZİN SAHİBİ ADI VE ADRESİ

Intervet Veteriner İlaçları Pazarlama ve Tic. Ltd. Şti.
Esentepe Mah. Büyükdere Cad. No:199 Ofis Bloğu Kat:13-14-15 34394 Şişli/İstanbul

ÜRETİM YERİ ADI VE ADRESİ

Intervet International B.V.
Boxmeer/Hollanda

