

MASTICURE

Imtramamarna suspenzija
Antibiotik za zasušenje
Za upotrebu u veterinarstvu

SASTAV:

Svaki injektor od 10 g sadrži bijelu, homogenu, uljnu suspenziju;

Cefaleksin monohidrat što je ekvivalentan 250 mg Cefaleksina, i Neomicin sulfat što je ekvivalentan 250 mg Neomicina.

DJELOVANJE:

Cefaleksin je cefalosporin prve generacije širokog spektra djelovanja protiv mnogih gram-pozitivnih (+) i nekih gram-negativnih (-) bakterija. Efikasan je vezivanjem za proteine koji se vezuju za penicilin koji se nalaze ispod čelijskog zida osjetljivih bakterija i inhibirajući sintezu bakterijskog čelijskog zida. Visok unutrašnji osmotski pritisak koji se javlja unutar bakterijske ćelije kao rezultat vezivanja za proteine dovodi do lize bakterije.

Uglavnom je efikasne na bakterijske vrste kao što su:

Staphylococcus spp., Streptococcus spp., Corynebacterium spp., Pasteurella multocida, Escherichia coli, Proteus spp., Micrococcus spp., Moraxella spp., Actinobacillus lignieresii, Actinomyces bovis, Haemophilus spp., Erysipelothrix rhusiopathiae, Clostridium spp., Salmonella spp., Fusobacterium spp., Peptostreptococcus spp. i Peptococcus spp.

Neomicin je antibakterijski lijek sa baktericidnim djelovanjem iz grupe aminoglikozida. Neomicin djeluje na gram negativne (-) bakterije kao što su:

E.coli, Enterobacter aerogenes, Pasteurella spp., Proteus vulgaris, Salmonella spp., Shigella spp., H. influenza, N. meningitidis, Vibrio cholerae. Klebsiella spp. i Pseudomonas spp. imaju slabu osjetljivost, dok su Streptococcus pyogenes i Streptococcus viridans otporni.

Te neke gram pozitivne (+) bakterije kao što su:

Staphylococcus aureus, Streptococcus Faecalis.

INDIKACIJE:

Koristi se u liječenju mastitisa uzrokovanih bakterijama osjetljivim na kombinaciju Cefaleksina i Neomicina kod krava u periodu zasušenja.

CILJANE VRSTE:

Goveda.

NAČIN UPOTREBE I DOZIRANJE:

Bolesne četvrti moraju se pomusti i isprazniti prije upotrebe. Nakon pravilnog pražnjenja četvrti, u svaki sisini kanal aplicira se sadržaj jednog injktora. Masiranjem sisnih kanala i dojke pomaže se širenje lijeka. Aplikacija se radi jednom.

KONTRAINDIKACIJE:

Lijek se ne smije koristiti kod životinja u laktaciji i životinja osjetljivih na Cefalosporine ili Neomicin.

NEŽELJENA DEJSTVA:

Reakcije preosjetljivosti mogu se primijetiti kod životinja osjetljivih na Cefalosporine. Životinje s akutnom alergijom na Penicilin također su osjetljive na Cefaleksin.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informirana i postupiti u skladu s odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu („Službene novine Federacije BiH“ br. 15/98 i 70/08).

INTERAKCIJE LIJEKOVA:

Postoji unakrsna osjetljivost na druge Cefalosporine.

SIMPTOMI PREDOZIRANJA, MJERE PREDOSTROŽNOSTI I PROTROTROVI:

Alergijske manifestacije se mogu uočiti u tkivu dojke. Simptomi nestaju prestankom primjene.

KARENCA:

Ne treba ga koristiti kod krava u laktaciji i krava sa sušnim periodom manjim od 28 dana. Krave se ne smiju slati na klanje tokom tretmana i 28 dana nakon posljednje primjene lijeka. Mlijeko dobiveno 4 dana nakon rođenja ne može se ponuditi za ishranu ljudi. U slučaju prijevremenog porođaja, mlijeko ne treba nuditi za konzumaciju prije nego što prođe 14 dana.

OPŠTE NAPOMENE:

Prije upotrebe i u slučaju neočekivanog efekta posavjetujte se sa svojim veterinarom.

Čuvati izvan dohvata djece.

MJERE PREDOSTROŽNOSTI KOJE KOJE PODUZIMA PODNOSITELJ I PREPORUKE ZA LIJEČNIKE:

Osobe za koje je poznato da su osjetljive na penicilinе ne bi trebale doći u kontakt sa proizvodom.

U slučaju alergije na penicilin kod ljudi, oticanje lica, usana i očiju te otežano disanje su važni simptomi. Potrebna je hitna medicinska pomoć.

USLOVI ČUVANJA I ROK TRAJANJA:

Treba ga čuvati na temperaturi ispod 25°C. Ne treba ga stavljati u frižider i ne smije se zamrzavati. Čuvati u originalnom pakovanju, zaštićeno od sunčeve svetlosti, na suhom mjestu. Rok trajanja je 2 godine od datuma proizvodnje.

UPOZORENJE ZA ODLAGANJA I NE CILJANE VRSTE:

Neiskorišteni veterinarski medicinski proizvod ili otpadni materijal koji nastaje upotrebom ovog proizvoda treba odložiti kao medicinski otpad u skladu sa Zakonom o upravljanju otpadom („Službene novine Federacije BiH“ broj 3/03). Bilo kakav otpadni materijal ne treba odlagati u otpadne vode ili odvodne sisteme.

PAKOVANJE:

U prodaji se nalaze u obliku bijelog neprozirnog polietilenskog injektora od 10 g., a koji su zapakovani u kartonskim kutijama od 50 ili 100 komada.

NAČIN IZDAVANJA:

Lijek ne podliježe izdavanju.

NAČIN PRIMJENE:

Lijek može primjenjivati samo doktor veterinarske medicine/diplomirani veterinar („Ad manum veterinarii“).

NOSILAC DOZVOLE:

Provet Industrija veterinarskih proizvoda. ve Tic. Inc.

Cavusoglu Mah. Glavni komandant Cad. No:28 Kartal / Istanbul

MJESTO PROIZVODNJE:

Provet Industrija veterinarskih proizvoda. ve Tic. Inc.

Coreless Organ. Pjevali. Puno. 210th St. Broj: 7 Polatli / Ankara

UVOZNIK ZA BOSNU I HERCEGOVINU:

TERRAVET DOO, ul.Sarajevska bb. Gradačac, Bosna i Hercegovina, Tele/fax: 035-819-523

BROJ I DATUM ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET U BIH:

UP-I-06-2-20/21-328/23 J.B; od 16. maja 2023. godine