

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
COXASON SB-6
Oral Çözelti Tozu
Veteriner Sistemik Antibakteriyel / Antikoksidiyal

BİLEŞİMİ

COXASON SB-6, her gr'ında 600 mg Sülfaklozin sodyum içeren, krem-beyaz renkte toz formülasyondur.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

COXASON SB-6'un etken maddesi olan sülfaklozin, sülfanomid türevi antibakteriyel ve antikoksidiyal etkili sentetik bir maddedir. **COXASON SB-6**, etki tarzı yönünden diğer sülfonamitlere benzer. Protozoon ve bakteri metabolizmasında paraamino benzoik asit'in yerini alarak folik asit sentezini inhibe ederek etki eder. Antibakteriyel olarak etkisi bakteriyostatik, antikoksidiyal olarak etkisi de koksidiyositidir. Etki spektrumuna giren bakteriler: Gram pozitif aeroblar: Staph. aureus, Streptococcus sp., Actinomyces sp., Corynebacterium sp., Listeria monocytogenes, Erysipelothrix rhusiopathie. Gram negatif aeroblar: Actinobacillus sp., Bordetella sp., Enterobacteriaceae (E. coli, Klebsiella sp., Proteus sp., Salmonella sp., Yersinia sp.) Haemophilus sp., Pasteurella sp. Anaeroblar : Actinomyces sp., Bacteroides sp., Fusobacterium sp., bazı Clostridium sp., Chlamydia sp. Bazı Mycobacterium sp. ve bazı Nocardia sp. orta derecede duyarlıdır. Rickettsia sp., Leptospira sp., Pseudomonas aeruginosa, Mycoplasma sp. dirençli olarak kabul edilir.

COXASON SB-6'ün etken maddesi olan sülfaklozin'in etkili olduğu protozoonlar şunlardır: Eimeria türleri, E. tenella, E. necatrix, E. acervullina, E. maxima, E. brunetti gibi Eimeria sp.

İçme suyu ile verildiğinde hızla emilerek ortalama 1-3 saat içinde kanda maksimum düzeye ulaşır ve etkin yoğunluğunu 12 saat süreyle korur. Böbreklerden ve sınırlı ölçülerde safra ve dışkı yolu ile atılırlar.

ENDİKASYONLARI

COXASON SB-6, eçi tavuklarda duyarlı bakteriler tarafından meydana getirilen enfeksiyonların ve Koksidiyozun tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

"Veteriner hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde"

Sülfaklozinin farmakolojik dozu 60 mg/kg canlı ağırlıktır. **COXASON SB-6**, içme suyu yoluyla verilir. Uygulanan çözeltinin her gün, taze olarak hazırlanması önerilir.

Pratik olarak 100 kg canlı ağırlık için 10 gram toz önce bir miktar suda eritilir, daha sonra içme suyu tankına eklenir. Standart tedavi 3 gün sürer. E. tenella veya E. necatrix enfeksiyonlarında, dozun 1,5-2 kata çıkarılması önerilir. 3 günlük tedaviler olabildiği gibi, aralıklı tedavi de yapılabilir: a) 1., 3., 5., (7. ve 9.) günlerde, b) 1., 2 sonra 5. (6. ve 9.) günlerde.

İSTENMEYEN ETKİLER

Hastalarda folik asit noksanlığı halinde sağaltım güvenliği daralır. Aynı zamanda hemopoietik sisteme olumsuz etkileri vardır. Bu durumda trombosit ve alyuvar sayısında azalma ve megablast sayısında artış görülür. Bazı hayvanlarda aşırı duyarlılık reaksiyonları görülür. Tüm türlerde üriner sistemde kristal şekillenmesine neden olabilirler. Bu nedenle şiddetli dehidre hayvanlarda kullanımı esnasında bu husus göz önüne alınmalıdır. Böbreklere yönelik etkileri hafifletmek için hastanın hidrasyonunun sağlıklı olması sağlanmalı, gerekli hallerde idrarın alkalileştirilmesi yoluna başvurulmalıdır. Homeopatik sistem ve böbrekler üzerine toksik etkileri vardır. Yeni doğan hayvanlarda dikkatle kullanılmalıdır. Uzun süreli kullanımları hepatoksisiteye ve hipotiroidizme yol açabilir. Sülfonamidler kanama eğilimini artırdığından dolayı tedavi vitamin K ile tedavi desteklenmelidir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Yapılarında PABA içeren prokain, benzokain, bütakain gibi yerel anestezikler ve prokain penisilin G ile antagonist etki oluşturabilir. Ayrıca nikotinamid, folik asit, kolin gibi B kompleks grubundan vitaminler ile bunların öncü maddeleri olan glutamik asit, metiyonin ve valin, izolösin, arjinin, lizin ve diğer bazı amino asitler de zayıf derecelerde olmak üzere sülfonamidlerin etkilerini antagonize ederler.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Uzun süreli ve aşırı yüksek dozlarda kullanılması durumunda kristalüri, konvülsiyon ve halsizlik oluşabilir. Bu durumda ilaçla tedavi kesilmeli ve bikarbonat ya da ringer laktat çözeltisi infuzyonlarıyla böbreklerden atılım sağlanmalıdır.

GIDALARDA İLAÇ KALINTI UYARILARI

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.); Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen etçi tavuklar 10 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Yumurtası insan tüketimine sunulan kanatlılarda kullanılmamalıdır.

KONTRENDİKASYONLAR

Hemopoetik sistem bozukluğu, şiddetli karaciğer hasarı olanlar ile böbrek yetmezliği olanlarda kullanılmamalıdır.

GENEL UYARILAR

"Veteriner hekime danışmadan kullanmayınız." "Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz."

UYGULAYICININ ALMASI ÇEREKEN TEDBİRLER VE HEKİMLER İÇİN UYARI

Sülfonamidlere duyarlılığı olan kişilerin ağız, deri veya inhalasyon yoluyla ilaca maruz kalmaktan sakınması gerekir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Güneş ışığından korunarak serin ve kuru ortamlarda (10°C ile 30°C) kapağı kapalı olarak muhafaza edilir. Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

20 g' lık plastik kavanozlarda kutu içinde; 250, 500, 1000 ve 2500 g' lık plastik kavanozlarda satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜS ONAY TARİHİ: 21.05.2010

TARIM VE KÖYİŞLERİ BAKANLIĞI RUHSAT TARİHİ VE NUMARASI: 18.05.2010 / 22-088

RUHSAT SAHİBİNİN ADI/AÇIK ADRESİ

Medicavet Tarım, Hayvancılık, İlaç Ve Kimya San.Ve Tic. Ltd. Şti.
İTOSB, Eski Asfaltı Üzeri, 12. Cadde No:1 34959, Tepeören, Tuzla, İSTANBUL/TÜRKİYE

İMAL YERİ ADI /AÇIK ADRESİ:

Medicavet Tarım, Hayvancılık, İlaç Ve Kimya San.Ve Tic. Ltd. Şti.
İTOSB, Eski Asfaltı Üzeri, 12. Cadde No:1 34959, Tepeören, Tuzla, İSTANBUL/TÜRKİYE