

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

KARDİOVET

Enjeksiyonluk Çözelti

Analeptik

BİLEŞİMİ: KARDİOVET enjeksiyonluk çözelti, açık sarı renkte, temiz, berrak bir çözelti olup, her ml'sinde; 250 mg Niketamid (Pridon B - Karboksilik asit dietilamid) içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ: Sentetik bir pridin derivativesi olan niketamid bulber merkezleri uyaran ve vücutta PP vitaminine dönüşen bir maddedir.

Öncelikle solunum merkezlerini, ikincil olarak da vazokonstriktör ve vagal merkezleri uyarır. Bu sebeptendir ki solunum stimulanı olmakla beraber kalp üzerinde de uyarıcı etki gösterir. Sağaltım dozlarında uyarıcıdır, fakat aşırı dozlarda konvülzan etki oluşturur. Kan basıncını artırarak kan akımını düzenler. Yüksek tahammül derecesinden dolayı yavrularda da kolayca ve emniyetli bir şekilde kullanılır. Niketamid arteriyel basınçta daha sonradan azalan bir yükselmeye yol açar.

Niketamid paranteral yolla verildikten sonra çabuk absorbe olur. Tüm vücuda dağılır, organizmada nikotinamide dönüşür ve N-metil nikotinamid şeklinde, böbrekler yoluyla vücuttan atılır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR: At, tay, köpek ve kedilerde; Solunum ve dolaşım bozuklukları, Nefes darlığı, Kronik bronşit, Pnömoni, Amfizem, Zehirlenme, Asfeksi hali, Ateşli hastalıklarda ve Cerrahi müdahale veya travmalarda oluşan genel durum ve solunum bozukluklarında solunum ve MSS stimulanı olarak kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU: Veteriner hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde;

Farmakolojik dozu; atlarda 12.5 – 25 mg/kg canlı ağırlık, kedi ve köpeklerde 20-40 mg/kg canlı ağırlık olacak şekilde aşağıdaki pratik dozlarda uygulanır.

At 5 - 10 ml /100 kg canlı ağırlık

Tay 2, 5 - 5 ml /50 kg canlı ağırlık

Köpek ve kedi 0.5 - 1 ml /5 kg canlı ağırlık

Kardiovvet enjeksiyonluk çözelti, başta kas içi olmak üzere deri altı ve yarı dozda ayarlanarak yavaş damar içi yolla verilir. Acil durumda yapılacak olan damar içi uygulama yarı dozda ve yavaş bir şekilde enjekte edilmelidir.

İSTENMEYEN/YAN ETKİLER

Bildirilen dozlarda uygulanırsa yan etki göstermez. Yüksek dozlarda konvülsiyonlar yapar.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN UYARILAR: Gebelikte kullanımı: Gebe hayvanlarda önerilen sağaltım dozlarında başarıyla kullanılır.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ: Kortizonlarla bir arada kullanılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Yüksek dozlarda beyin zılları ve omurilik uyarılarak şiddetli sarsılmalar meydana gelebilir.

KONTRENDİKASYONLAR: İleri derecedeki kalp hastalıklarında kullanılması sakıncalıdır. Kloroform anestezisinde ortaya çıkan senkoplarda kullanılmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ: 15-30° C'de, ışıktan korunarak saklandığı takdirde raf ömrü imal tarihinden itibaren 48 aydır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ: Karton kutu içerisinde 50 ml'lik beyaz flip off kapak ve kırmızı renkli lastik tapa ile kapatılmış amber rengi Tip I cam flakonlarda piyasaya sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI: Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde ve veteriner muayenehanelerinde satılır. (VHR)

PROSPEKTÜS ONAY TARİHİ: 10.08.2017

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİH VE NO:
02.11.1993 7/678

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ: DEVA Holding A.Ş. Halkalı Merkez
Mahallesi Basın Ekspres Cad. No:1 Küçükçekmece/İstanbul
Tel: 0212 692 92 92 Faks: 0 212 697 34 89 e-mail: vetas@vetas.com.tr

ÜRETİM YERİ ADI VE ADRESİ:

1. DEVA Holding A.Ş. Dumlupınar Mah. Ankara Cad. No:2 Kartepe-Kocaeli Tel: 0 262 317
88 00 Faks: 0 262 317 88

2. DEVA Holding A.Ş. Çerkezköy Organize Sanayi Bölgesi, Karaağaç Mah. Atatürk Cad.
No.32 59510 Kapaklı / Tekirdağ
Tel: 0 282 735 20 00 Faks: 0 282 758 16 83