

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Betaseft LC Meme İçi Merhem

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her 8 g enjektör:

Aktif madde:

Sefkuinom (88,92 mg sefkuinom sülfat olarak).....75.0 mg

Yardımcı maddeler:

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Meme İçi merhem

Beyaza yakın hafif sarı arası, yağlı, viskoz homojen, steril merhem

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Laktasyon dönemindeki sığırlar

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Laktasyon dönemindeki süt ineklerinde aşağıda belirtilen sefkuinoma duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu klinik mastitisin tedavisinde kullanılır; *Streptococcus uberis*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Staphylococcus aureus* ve *Escherichia coli*.

4.3 Kontrendikasyonlar

Sefalosporin antibiyotiklere, diğer β -laktam antibiyotiklere veya yardımcı maddelerden herhangi birine karşı aşırı duyarlılık durumlarında kullanmayınız.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Ürün, diğer antimikrobiyal sınıflara veya dar spektrumlu β -laktam antimikrobiyallere kötü yanıt veren veya kötü yanıt vermesi beklenen klinik durumların tedavisinde kullanılmalıdır.

Ürünün kullanımı, hayvandan izole edilen bakterilerin duyarlılık testine dayanmalıdır. Bu mümkün değilse, tedavi, hedef bakterilerin duyarlılığı ile ilgili yerel (bölgesel, çiftlik düzeyinde) epidemiyolojik bilgilere dayanmalıdır.

Ürün kullanılacağı zaman resmi, ulusal ve bölgesel antimikrobiyal ilkeler göz önünde bulundurulmalıdır. Ürünün, ürün özellikleri özetinde verilen talimatlardan farklı olarak kullanılması, sefkuinoma dirençli bakterilerin prevalansını artırabilir ve çapraz direnç potansiyeli nedeniyle sefalosporinlerle tedavinin etkinliğini azaltabilir.

Sefkuinom kalıntıları içeren sütün (yani tedavi sırasında sağılan sütün) buzağılara verilmesi, antimikrobiyal dirençli bakterilerin seçilimi nedeniyle önlenmelidir.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Ürünü uygularken, deri temasını önlemek için koruyucu eldiven giyilmelidir.

Penisilin ve sefalosporinler enjeksiyon, soluma, yutma veya deri teması sonrası aşırı duyarlılığa sebep olabilirler. Penisilinlere karşı aşırı duyarlılık, sefalosporinlere karşı çapraz duyarlılık oluşturabilir ve aynı zamanda tam tersi de geçerlidir. Bu maddelere karşı gelişen alerjik reaksiyonlar bazı durumlarda ciddi seyredebilir.

1- Duyarlı olduğunuzu biliyorsanız veya bu maddeleri içeren ürünlerle çalışmamanız gerektiği bildirilmişse, bu ürünle çalışmayınız.

2- Bu ürünü gerekli tüm önlemleri alarak ve ürüne maruz kalmayacak şekilde çok dikkatli kullanınız.

3- Deriye temas gibi ürüne maruz kalma durumunda, deri döküntüsü gibi semptomlar gelişirse tıbbi yardım alınız ve bu durumda ürünün etiket ve prospektüsünü doktorunuza gösteriniz. Yüz, dudaklar veya gözlerde şişme veya nefes almada zorluk gibi belirtilerin meydana gelmesi halinde acil tıbbi müdahale gerekir.

Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayınız.

(iii) Diğer uyarılar

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Çok nadir durumlarda, ürünün uygulanmasından sonra hayvanlarda anafilaktik reaksiyonlar kaydedilmiştir.

İstenmeyen etkilerin sıklığı aşağıdaki düzene göre tanımlanmaktadır:

- çok yaygın (tedavi edilen 10 hayvandan 1'inden fazlasında advers reaksiyonlar)
- yaygın (tedavi edilen 100 hayvan başına 1 ila 10 hayvan)
- yaygın olmayan (tedavi edilen 1.000 hayvan başına 1 ila 10 hayvan)
- nadir (tedavi edilen 10.000 hayvan başına 1 ila 10 hayvan)
- çok nadir (izole vakalar da dahil olmak üzere tedavi edilen 10.000 hayvanda birden az)

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Ürün aktasyon döneminde kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Sığırlarda üreme toksisitesini (teratojenite dahil) gösteren mevcut bir bilgi yoktur. Laboratuvar hayvanlarında üreme toksisitesi çalışmalarında, sefkuinom üreme veya teratojenik potansiyel üzerinde herhangi bir etki ortaya koymamıştır.

4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Sefalosporin grubuna duyarlı bakteriler için sefalosporine karşı çapraz duyarlılığın olduğu bilinmektedir.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Meme içi kullanım içindir.

Bir meme içi enjektör içeriği, birbirini takip eden üç sağımdan sonra, her 12 saatte bir, enfekte olmuş meme lobuna nazikçe infüze edilmelidir. Uygulama 12 saatte bir olmak üzere toplam üç kere yapılır.

Enfekte meme lobunu (veya loblarını) sağıınız. Meme ve meme başını iyice temizledikten ve dezenfekte ettikten sonra, memeye parmaklarınızla dokunmadan, ürünün kapağını çıkarınız. Bir meme içi enjektörün içeriğini etkilenen her meme lobuna nazikçe infüze ediniz. Ürünü, etkilenen hayvanın meme başına ve memeye hafifçe masaj yaparak dağıtınız.

Meme içi enjektör sadece bir kez kullanılmalıdır. Kısmen kullanılmış meme içi enjektörler atılmalıdır.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar (gerekli ise)

Beklenen herhangi bir semptom veya acil durum prosedürü yoktur.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben 4 gün geçmeden sığırlar kesime gönderilmemeli, 5 gün (10 saım) geçmeden elde edilen inek sütü insan tüketimine sunulmamalıdır.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: Meme içi kullanım için antibakteriyeller, dördüncü kuşak sefalosporinler.

ATC-Vet kodu: QJ51DE90

5.1 Farmakodinamik özellikler

Sefkuinom, hücre duvarı sentezini inhibe ederek etki eden sefalosporin grubuna ait antibakteriyel bir ilaçtır. Geniş terapötik aktivite spektrumu ve beta-laktamazlara karşı yüksek stabilitesi ile karakterizedir.

İn vitro olarak Sefkuinom, *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus agalactiae* ve *Streptococcus uberis* dahil olmak üzere yaygın Gram negatif ve Gram pozitif bakterilere karşı antibakteriyel aktiviteye sahiptir. En yüksek MIC₉₀ değeri *Staphylococcus aureus* için bulunmuştur. Bu patojenin MIC₉₀' değeri ≤ 1 µg/ml'dir. *E. coli* izolatlarının duyarlılığı değişkendir.

Dördüncü nesil bir sefalosporin olan sefkuinom, yüksek hücrel penetrasyon ve yüksek beta-laktamaz stabilitesini bir arada sunmaktadır. Önceki nesil sefalosporinlerin aksine, sefkuinom, Amp-C tipi kromozomal olarak kodlanan sefalosporinazlar veya bazı enterobakteriyel türlerin plazmid aracılı sefalosporinazları tarafından hidrolize edilmediği görülmüştür. ESBL üreten bakteriler ve metisiline dirençli *Staphylococcus* türleri dirençlidir. Gram negatif organizmalarda geniş spektrumlu beta-laktamazlara (ESBL) bağlı, Gram pozitif organizmalarda ise penisilin bağlayıcı proteinlerdeki (PBP) değişikliklere bağlı direnç mekanizması, diğer beta-laktamlarla çapraz dirence yol açabilir.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Meme içi uygulamadan sonra, son infüzyondan 12 saat sonra sütte ortalama 19 µg / ml konsantrasyon gözlenir.

Son infüzyonu takip eden ikinci saımda ortalama konsantrasyon hala yaklaşık 2.5 µg/ml'dir ve son infüzyondan sonra üçüncü saımda 0.75 µg/ml'ye düşer.

Sefkuinom'un memeden emilmesi önemsizdir.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Likit parafin

Beyaz Yumuşak parafin

6.2 Geçimsizlikler

Uyumluluk çalışmalarının yokluğu sebebiyle Betaseft LC, başka veteriner tıbbi ürünler ile karıştırılmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 2 yıl

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: Meme içi enjektör tek kullanımlıktır. Kullanılmış enjektörler atılmalıdır.

6.4 Muhafaza şartları

Kendi ambalajında, 25 °C'nin altında, buzdolabına koymadan, dondurulmadan ve güneş ışığından koruyarak saklanmalıdır.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

Karton kutu içerisinde; 4 adet tek kullanımlık beyaz renkli 8 g'lık düşük yoğunluklu polietilen enjektör (LDPE) ve beyaz renkli kapaklı plastik kap içerisinde; 30 adet tek kullanımlık beyaz renkli 8 g'lık düşük yoğunluklu polietilen enjektörlerde (LDPE) satışa sunulmuştur.

6.6 Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

TEKNOVET İlaç San. ve Tic. A.Ş.

İkitelli O.S.B Mah. Marmara San. Sitesi Marmara M Blok Sokak No: 16 Küçükçekmece / İSTANBUL

info@teknovet.com.tr

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

032/0043

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

06.08.2025

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

--

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
Betaseft® LC
Meme İçi Merhem
Laktasyon Dönemi Veteriner Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Betaseft LC, beyaza yakın hafif sarı arası, yağlı, viskoz homojen, steril bir merhem olup, her 8 g'lık enjektör 75 mg sefkuinoma eşdeğer 88,92 mg sefkuinom sülfat içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakodinamik özellikler

Sefkuinom, hücre duvarı sentezini inhibe ederek etki eden sefalosporin grubuna ait antibakteriyel bir ilaçtır. Geniş terapötik aktivite spektrumu ve beta-laktamazlara karşı yüksek stabilitesi ile karakterizedir.

İn vitro olarak Sefkuinom, *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus agalactiae* ve *Streptococcus uberis* dahil olmak üzere yaygın Gram negatif ve Gram pozitif bakterilere karşı antibakteriyel aktiviteye sahiptir. En yüksek MIC₉₀ değeri *Staphylococcus aureus* için bulunmuştur. Bu patojenin MIC₉₀' değeri ≤ 1 µg/ml'dir. *E. coli* izolatlarının duyarlılığı değişkendir.

Dördüncü nesil bir sefalosporin olan sefkuinom, yüksek hücrel penetrasyon ve yüksek beta-laktamaz stabilitesini bir arada sunmaktadır. Önceki nesil sefalosporinlerin aksine, sefkuinom, Amp-C tipi kromozomal olarak kodlanan sefalosporinazlar veya bazı enterobakteriyel türlerin plazmid aracılı sefalosporinazları tarafından hidrolize edilmediği görülmüştür. ESBL üreten bakteriler ve metisiline dirençli *Staphylococcus* türleri dirençlidir. Gram negatif organizmalarda geniş spektrumlu beta-laktamlara (ESBL) bağlı, Gram pozitif organizmalarda ise penisilin bağlayıcı proteinlerdeki (PBP) değişikliklere bağlı direnç mekanizması, diğer beta-laktamlarla çapraz direnç yoluyla açılabilir.

Farmakokinetik özellikler

Meme içi uygulamadan sonra, son infüzyondan 12 saat sonra sütte ortalama 19 µg / ml konsantrasyon gözlenir.

Son infüzyonu takip eden ikinci sağımda ortalama konsantrasyon hala yaklaşık 2.5 µg/ml'dir ve son infüzyondan sonra üçüncü sağımda 0.75 µg/ml'ye düşer.

Sefkuinom'un memeden emilmesi önemsizdir.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Betaseft LC Meme İçi Merhem, laktasyon dönemindeki süt ineklerinde aşağıda belirtilen sefkuinoma duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu klinik mastitisin tedavisinde kullanılır; *Streptococcus uberis*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Staphylococcus aureus* ve *Escherichia coli*.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Meme içi kullanım içindir.

Bir meme içi enjektör içeriği, birbirini takip eden üç sağımdan sonra, her 12 saatte bir, enfekte olmuş meme lobuna nazikçe infüze edilmelidir. Uygulama 12 saatte bir olmak üzere toplam üç kere yapılır.

Enfekte meme lobunu (veya loblarını) sağıınız. Meme ve meme başını iyice temizledikten ve dezenfekte ettikten sonra, memeye parmaklarınızla dokunmadan, ürünün kapağını çıkarınız. Bir meme içi enjektörün içeriğini etkilenen her meme lobuna nazikçe infüze ediniz. Ürünü, etkilenen hayvanın meme başına ve memeye hafifçe masaj yaparak dağıtınız.

Meme içi enjektör sadece bir kez kullanılmalıdır. Kısmen kullanılmış meme içi enjektörler atılmalıdır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Ürün, diğer antimikrobiyal sınıflara veya dar spektrumlu β-laktam antimikrobiyallere kötü yanıt veren veya kötü yanıt vermesi beklenen klinik durumların tedavisinde kullanılmalıdır.

Ürünün kullanımı, hayvandan izole edilen bakterilerin duyarlılık testine dayanmalıdır. Bu mümkün değilse, tedavi, hedef bakterilerin duyarlılığı ile ilgili yerel (bölgesel, çiftlik düzeyinde) epidemiyolojik bilgilere dayanmalıdır.

Ürün kullanılacağı zaman resmi, ulusal ve bölgesel antimikrobiyal ilkeler göz önünde bulundurulmalıdır. Ürünün, ürün özellikleri özetinde verilen talimatlardan farklı olarak

kullanılması, sefkuinoma dirençli bakterilerin prevalansını artırabilir ve çapraz direnç potansiyeli nedeniyle sefalosporinlerle tedavinin etkinliğini azaltabilir. Sefkuinom kalıntıları içeren sütün (yani tedavi sırasında sağılan sütün) buzağılara verilmesi, antimikrobiyal dirençli bakterilerin seçilimi nedeniyle önlenmelidir.

Gebelikte ve laktasyon döneminde kullanım:

Ürün laktasyon döneminde kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Sığırlarda üreme toksisitesini (teratojenite dahil) gösteren mevcut bir bilgi yoktur. Laboratuvar hayvanlarında üreme toksisitesi çalışmalarında, sefkuinom üreme veya teratojenik potansiyel üzerinde herhangi bir etki ortaya koymamıştır.

İSTENMEYEN ETKİLER

Çok nadir durumlarda, ürünün uygulanmasından sonra hayvanlarda anafilaktik reaksiyonlar kaydedilmiştir.

İstenmeyen etkilerin sıklığı aşağıdaki düzene göre tanımlanmaktadır:

- çok yaygın (tedavi edilen 10 hayvandan 1'inden fazlasında advers reaksiyonlar)
- yaygın (tedavi edilen 100 hayvan başına 1 ila 10 hayvan)
- yaygın olmayan (tedavi edilen 1.000 hayvan başına 1 ila 10 hayvan)
- nadir (tedavi edilen 10.000 hayvan başına 1 ila 10 hayvan)
- çok nadir (izole vakalar da dahil olmak üzere tedavi edilen 10.000 hayvanda birden az)

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Sefalosporin grubuna duyarlı bakteriler için sefalosporine karşı çapraz duyarlılığın olduğu bilinmektedir.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Beklenen herhangi bir semptom veya acil durum prosedürü yoktur.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben 4 gün geçmeden sığırlar kesime gönderilmemeli, 5 gün (10 sağım) geçmeden elde edilen inek sütü insan tüketimine sunulmamalıdır.

KONTRENDİKASYONLAR

Sefalosporin antibiyotiklere, diğer β -laktam antibiyotiklere veya yardımcı maddelerden herhangi birine karşı aşırı duyarlılık durumlarında kullanmayınız.

GENEL UYARILAR

Veteriner hekime danışmadan kullanmayınız. Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Ürünü uygularken, deri temasını önlemek için koruyucu eldiven giyilmelidir.

Penisilin ve sefalosporinler enjeksiyon, soluma, yutma veya deri teması sonrası aşırı duyarlılığa sebep olabilirler. Penisilinlere karşı aşırı duyarlılık, sefalosporinlere karşı çapraz duyarlılık oluşturabilir ve aynı zamanda tam tersi de geçerlidir. Bu maddelere karşı gelişen alerjik reaksiyonlar bazı durumlarda ciddi seyredebilir.

1- Duyarlı olduğunuzu biliyorsanız veya bu maddeleri içeren ürünlerle çalışmamanız gerektiği bildirilmişse, bu ürünle çalışmayınız.

2- Bu ürünü gerekli tüm önlemleri alarak ve ürüne maruz kalmayacak şekilde çok dikkatli kullanınız.

3- Deriye temas gibi ürüne maruz kalma durumunda, deri döküntüsü gibi semptomlar gelişirse tıbbi yardım alınız ve bu durumda ürünün etiket ve prospektüsünü doktorunuza gösteriniz. Yüz, dudaklar veya gözlerde şişme veya nefes almada zorluk gibi belirtilerin meydana gelmesi halinde acil tıbbi müdahale gerekir.

Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayınız.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Kendi ambalajında, 25 °C'nin altında, buzdolabına koymadan, dondurulmadan ve güneş ışığından koruyarak saklanmalıdır. Raf ömrü, üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. Meme içi enjektör tek kullanımlıktır. Kullanılmış enjektörler atılmalıdır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

Karton kutu içerisinde; 4 adet tek kullanımlık beyaz renkli 8 g'lık düşük yoğunluklu polietilen enjektör (LDPE) ve beyaz renkli kapaklı plastik kap içerisinde; 30 adet tek kullanımlık beyaz renkli 8 g'lık düşük yoğunluklu polietilen enjektörlerde (LDPE) satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 06.08.2025

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
06.08.2025 – 032/0043

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ: TEKNOVET İlaç San. ve Tic. A.Ş.
İ.O.S.B. Mah. Marmara San. Sitesi Marmara M Blok Sokak No: 16 34307 Küçükçekmece / İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ: TEKNOVET İlaç San. ve Tic. A.Ş.
Ç.O.S.B. Gazi Osman Paşa Mahallesi 18. Sokak No: 3 59500 Çerkezköy / TEKİRDAĞ

İç ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
Betaseft®LC
Meme İçi Merhem
Laktasyon Dönemi Veteriner Antibakteriyel

Her 8 g'lık enjektör 75 mg sefkuinoma eşdeğer 88,92 mg sefkuinom sülfat içerir.

Laktasyon dönemindeki süt ineklerinde, sefkuinoma duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu klinik mastitisin tedavisinde kullanılır.

Meme içi kullanım içindir. Bir meme içi enjektör içerięi, birbirini takip eden üç saęımdan sonra her 12 saatte bir enfekte olmuş meme lobuna nazikçe infüze edilmelidir. Uygulama 12 saatte bir olmak üzere toplam üç kere yapılır. Meme içi enjektör sadece bir kez kullanılmalıdır. Kısmen kullanılmış meme içi enjektörler atılmalıdır.

İlaç Kalıntı Arınma Süresi: Sığır et : 4 gün, süt: 5 gün (10 saęım)

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz.
Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIęI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
06.08.2025 – 032/0043

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:
TEKNOVET İlaç San. ve Tic. A.Ş. Küçükçekmece / İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:
TEKNOVET İlaç San. ve Tic. A.Ş. Çerkezköy / TEKİRDAĞ

Seri No : **Son Kullanma Tarihi:**

Dış Ambalaj Etiketİ

Sadece Hayvan Saęlığında Kullanılır
Betaseft® LC
Meme İçi Merhem
Laktasyon Dönemi Veteriner Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Her 8 g'lık enjektör 75 mg sefkuinoma eşdeęer 88,92 mg sefkuinom sülfat içerir.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Betaseft LC Meme İçi Merhem, laktasyon dönemindeki süt ineklerinde aşıęıda belirtilen sefkuinoma duyarlı mikroorganizmaların neden olduęu klinik mastitisin tedavisinde kullanılır; *Streptococcus uberis*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Staphylococcus aureus* ve *Escherichia coli*.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Meme içi kullanım içindir.

Bir meme içi enjektör içerięi, birbirini takip eden üç saęımdan sonra her 12 saatte bir enfekte olmuş meme lobuna nazikçe infüze edilmelidir. Uygulama 12 saatte bir olmak üzere toplam üç kere yapılır.

Enfekte meme lobunu (veya loblarını) saęınız. Meme ve meme başını iyice temizledikten ve dezenfekte ettikten sonra, memeye parmaklarınızla dokunmadan kapaęı çıkarınız. Bir meme içi enjektörün içerięini etkilenen her meme lobuna nazikçe infüze ediniz. Ürünü, etkilenen hayvanın meme başına ve memeye hafifçe masaj yaparak daęıtınız.

Meme içi enjektör sadece bir kez kullanılmalıdır. Kısmen kullanılmış meme içi enjektörler atılmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben 4 gün geçmeden sığırlar kesime gönderilmemeli, 5 gün (10 sağımlık) geçmeden elde edilen inek sütü insan tüketimine sunulmamalıdır.

GENEL UYARILAR

Veteriner hekime danışmadan kullanmayınız. Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz. Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Kendi ambalajında, 25 °C'nin altında, buzdolabına koymadan, dondurulmadan ve güneş ışığından koruyarak saklanmalıdır. Raf ömrü, üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. Meme içi enjektör tek kullanımlıktır. Kullanılmış enjektörler atılmalıdır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

Karton kutu içerisinde; 4 adet tek kullanımlık beyaz renkli 8 g'lık düşük yoğunluklu polietilen enjektör (LDPE) ve beyaz renkli kapaklı plastik kap içerisinde; 30 adet tek kullanımlık beyaz renkli 8 g'lık düşük yoğunluklu polietilen enjektörlerde (LDPE) satışa sunulmuştur.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
06.08.2025 – 032/0043

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ: TEKNOVET İlaç San. ve Tic. A.Ş.
İ.O.S.B. Mah. Marmara San. Sitesi Marmara M Blok Sokak No: 16 34307 Küçükçekmece / İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ: TEKNOVET İlaç San. ve Tic. A.Ş.
Ç.O.S.B. Gazi Osman Paşa Mahallesi 18. Sokak No: 3 59500 Çerkezköy / TEKİRDAĞ

Seri No : **Üretim Tarihi :** **Son Kullanım Tarihi :**
Perakende satış fiyatı (KDV dahil) :