

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Teknosül LC Meme İçi Süspansiyon

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her 8 g enjektör:

Aktif madde:

Trimetoprim..... 40 mg

Sülfadiazin.....200 mg

Yardımcı maddeler:

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Meme İçi Süspansiyon

Beyaz veya beyaza yakın, yağlı, viskoz, homojen steril süspansiyon

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Laktasyon Dönemindeki sığırlar

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Laktasyon dönemindeki ineklerde trimetoprim - sülfadiazin kombinasyonuna duyarlı bakterilerden kaynaklanan klinik mastitis olgularının geniş spektrumlu tedavisinde kullanılır.

Teknosül LC Meme İçi Süspansiyon, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* ve diğer streptokok türleri, stafilokok türleri, *Corynebacterium pyogenes*, *Escherichia coli* ve diğer gram negatif bakteriler dahil olmak üzere gram pozitif ve gram negatif bakterilere karşı etkilidir.

Teknosül LC Meme İçi Süspansiyon, memede elde edilen konsantrasyonlarda bakterisidal aktivite gösterir.

4.3 Kontrendikasyonlar

Trimetoprim veya sülfonamidlere duyarlılık gösteren, şiddetli karaciğer - böbrek yetmezliği veya hematopoetik sistem bozukluğu olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Kuru dönemdeki süt ineklerinde kullanılmamalıdır.

Parankimatöz ve/veya kronik mastitis olgularında meme içi tedavi uygun parenteral antibiyotik tedavisi ile desteklenmelidir.

Akut yangılı durumlarda parenteral non-steroid antiinflamatuvar uygulanması tedaviyi destekleyici etki sağlayabilir.

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Bu ürünü hayvanlardan elde edilen bakteriler için yapılmış duyarlılık test sonuçlarına göre kullanınız. Eğer bu mümkün değilse hedef bakterilerin duyarlılığı ile ilgili bölgesel epidemiyolojik bilgilere göre kullanınız. Uygulamada ülkesel ve bölgesel antimikrobiyal politikaları dikkate alınmalıdır.

Bu ürünün prospektüsünde belirtilen talimatlara uygun şekilde kullanılmaması, etkin maddelere karşı dirençli bakterilerin gelişmesine ve muhtemel çapraz direnç nedeniyle diğer antimikrobiyallerin etkinliğinin azalmasına neden olabilir.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Kullanımdan hemen sonra ellerinizi yıkayınız.

Etken maddelere ve/veya bileşimindeki yardımcı maddelere karşı duyarlı olduğu bilinen kişiler ilaçla temas etmemelidir.

Uygulayıcıların ilacın deri ve gözlerine bulaştırmamalarına özen göstermeleri gerekir.

Bulaşma durumunda, en kısa sürede etkilenen bölge temiz su ile iyice yıkanmalıdır.

İlacı uygulayan kişinin uygulama bitiminde ellerini ve ilaç ile temas etmiş olan diğer vücut kısımlarını sabunlu su ile yıkamalıdır.

Uygulama sırasında bir şey yenilip, içilmemelidir.

Tütün ve tütün mamulleri içilmemelidir.

(iii) Diğer uyarılar

Trimetoprim ve sülfadiazin balıklar ve diğer su canlıları için tehlikeli olabileceğinden veteriner tıbbi ürün su yollarına karıştırılmamalıdır.

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Nadir durumlarda aşırı duyarlılık reaksiyonu görülebilir.

Nadir (10.000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)	Aşırı duyarlılık reaksiyonu
--	-----------------------------

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Gebelik ve laktasyon döneminde kullanımı güvenlidir.

4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Sülfonamidler kendilerinin yapısal analogu olan para-aminobenzoik asit (PABA) ve yapılarında PABA çekirdeği bulunan prokain, benzokain, butokain gibi lokal anestezikler ile prokain penisilin G ile antagonizma oluşturabileceğinden birlikte kullanılmamalıdır.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Meme içi kullanım içindir.

Bir meme içi enjektör içeriği, sağımdan hemen sonra, en fazla üç ardışık sağım boyunca 12 saatlik aralıklarla, meme kanalı yoluyla enfekte olmuş meme lobuna nazıkçe infüze edilmelidir. Uygulama 12 saatte bir olmak üzere toplam üç kere yapılır.

Enfekte meme lobunu (veya loblarını) sağılır. Meme ve meme başları uygun bir dezenfektan ile temizlenir. Plastik enjektör vücut sıcaklığına getirilir ve kullanmadan önce iyice çalkalanır. Plastik enjektör ucundaki koruyucu kılıf çıkartılır. Her enfekte meme lobuna 1 enjektör içeriği verilir. Enjektörün kanülü meme kanalının içine sokularak tüpün içeriği meme içine verilir. İlacın memeye daha iyi dağılması için meme ucundan yukarı doğru sıvazlama tarzında masaj yapılmalıdır. Uygulama bir sonraki sağımda tekrar edilir. Uygulama öncesi ve sonrası meme başının temizlenmesine dikkat edilmelidir.

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

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

Aşırı doz halinde akut toksikasyon belirtileri gözlenebilir. Antihistaminikler ve atropin ile müdahale edilmelidir.

Uzun süreli kullanımlarda hepatotoksisite ve nefrotoksisite gözlenebilir.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve son uygulamayı takiben 7 gün geçmeden sığırlar kesime gönderilmemeli, tedavi süresince ve son uygulamayı takiben 2 gün (4 sağımlı) geçmeden elde edilen inek sütü insan tüketimine sunulmamalıdır.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapötik Grup: Sistemik Amaçlı Antibakteriyel, Meme İçi Kullanım Amaçlı Sulfonamidler Ve Trimetoprim

ATCvet Kodu: QJ51EA

5.1 Farmakodinamik özellikler

Bir sülfonamid türevi olan sülfadiazin ile bir diaminoprimidin bileşimi olan Trimetoprim kombinasyonu, duyarlı patojen bakterilerde folik asit sentezini dönüşümsüz olarak durdurarak bakterisit etki gösterir. Ürün bileşimindeki etkin maddeler, duyarlı bakteriler tarafından nükleik asit ve protein yapımında kullanılan metabolik zincirde kritik aşamalarda etkinlik gösterir.

Sülfadiazin, p-amino benzoik (PABA) asidin dihidrofolik aside dahil edilmesini inhibe eder. Sülfadiazin, dihidropteroat sentetaz enzimi için spesifik olarak PABA ile rekabet eder, bu seçici bakteriyostatik etki, folik asit kaynağındaki bakteri ve memeli hücreleri arasındaki farka bağlıdır. Duyarlı mikroorganizmalar folik asidi sentezlerken, memeli hücreleri önceden oluşturulmuş folik asit kullanır. Trimetoprim, dihidrofolat redüktaz enzimini seçici olarak inhibe eder, böylece dihidrofolik asidin tetrahidrofolik aside dönüşümünü önler, bu sıralı enzimatik blokaj, sinerjistik bir etkiye ve iki bileşik mevcut olduğunda enfeksiyon bölgesinde artmış aktiviteye neden olur. Bu nedenle trimetoprim, hem in vitro hem de in vivo sülfonamidlerin antimikrobiyal aktivitesini büyük ölçüde güçlendirir. Mastitis etkeni olan bakterilerden öncelikle gram pozitif aeroblara (*Corynebacterium pyogenes*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*) ve gram negatif aeroblara (*E.coli* türlerine) karşı etkilidir.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Uygulamadan yaklaşık 1-1,5 saat sonra trimetoprim ve sülfadiazin meme dokusundaki en üst seviyeye ulaşır. Son uygulamayı izleyen 24 saatten sonra dokudaki trimetoprim seviyesi kalıntı limitlerinin altına düşerken sülfadiazin için bu süre 3 gündür. Meme içi uygulama sonrası trimetoprim ve sülfonamid Emilimi parenteral uygulamaya göre düşük olsa da; emilen trimetoprim miktarı 3 saat sülfadiazin miktarı 10 saat civarında bir yarı ömür gösterir. Meme dokusundan laktasyonla atılan trimetoprim ve sülfadiazinin emilen kısmı 1 hafta içinde idrar yoluyla vücudu terk eder.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Hidrojen hint yağı (PEG 40)

Yer fıstığı yağı

6.2 Geçimsizlikler

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

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: Üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

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

Teknosül LC Meme İçi Süspansiyon; beyaz renkli kapaklı plastik kap içerisinde; 30 adet veya 80 adetlik tek kullanımlık beyaz renkli 8g'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: 032/0066

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ: 17.12.2025

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ:----

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
Teknosül® LC
Meme İçi Süspansiyon
Laktasyon Dönemi Veteriner Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Teknosül LC, beyaz veya beyaza yakın, yağlı, viskoz, homojen steril bir süspansiyon olup, her 8 g'lık enjektör 40 mg trimetoprim ve 200 mg Sülfadiazin içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakodinamik özellikler

Bir sülfonamid türevi olan sülfadiazin ile bir diaminoprimidin bileşiği olan Trimetoprim kombinasyonu, duyarlı patojen bakterilerde folik asit sentezini dönüşümsüz olarak durdurarak bakterisit etki gösterir. Ürün bileşimindeki etkin maddeler, duyarlı bakteriler tarafından nükleik asit ve protein yapımında kullanılan metabolik zincirde kritik aşamalarda etkinlik gösterir.

Sülfadiazin, p-amino benzoik (PABA) asidin dihidrofolik aside dahil edilmesini inhibe eder. Sülfadiazin, dihidropteroat sentetaz enzimi için spesifik olarak PABA ile rekabet eder, bu seçici bakteriyostatik etki, folik asit kaynağındaki bakteri ve memeli hücreleri arasındaki farka bağlıdır. Duyarlı mikroorganizmalar folik asidi sentezlerken, memeli hücreleri önceden oluşturulmuş folik asit kullanır. Trimetoprim, dihidrofolat redüktaz enzimini seçici olarak inhibe eder, böylece dihidrofolik asidin tetrahidrofolik aside dönüşümünü önler, bu sıralı enzimatik blokaj, sinerjistik bir etkiye ve iki bileşik mevcut olduğunda enfeksiyon bölgesinde artmış aktiviteye neden olur. Bu nedenle trimetoprim, hem in vitro hem de in vivo sülfonamidlerin antimikrobiyal aktivitesini büyük ölçüde güçlendirir. Mastitis etkeni olan bakterilerden öncelikle gram pozitif aeroblara (*Corynebacterium pyogenes*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*) ve gram negatif aeroblara (*E. coli* türlerine) karşı etkilidir.

Farmakokinetik özellikler

Uygulamadan yaklaşık 1-1,5 saat sonra trimetoprim ve sülfadiazin meme dokusundaki en üst seviyeye ulaşır. Son uygulamayı izleyen 24 saatten sonra dokudaki trimetoprim seviyesi kalıntı limitlerinin altına düşerken sülfadiazin için bu süre 3 gündür. Meme içi uygulama sonrası trimetoprim ve sülfonamid emilimi parenteral uygulamaya göre düşük olsa da; emilen trimetoprim miktarı 3 saat sülfadiazin miktarı 10 saat civarında bir yarı ömür gösterir. Meme dokusundan laktasyonla atılan trimetoprim ve sülfadiazinin emilen kısmı 1 hafta içinde idrar yoluyla vücutu terk eder.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Laktasyon dönemindeki ineklerde trimetoprim - sülfadiazin kombinasyonuna duyarlı bakterilerden kaynaklanan klinik mastitis olgularının geniş spektrumlu tedavisinde kullanılır.

Teknosül LC Meme İçi Süspansiyon, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* ve diğer streptokok türleri, stafilokok türleri, *Corynebacterium pyogenes*, *Escherichia coli* ve diğer gram negatif bakteriler dahil olmak üzere gram pozitif ve gram negatif bakterilere karşı etkilidir.

Teknosül LC Meme İçi Süspansiyon, memede elde edilen konsantrasyonlarda bakterisidal aktivite gösterir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Meme içi kullanım içindir.

Bir meme içi enjektör içeriği, sağımdan hemen sonra, en fazla üç ardışık sağım boyunca 12 saatlik aralıklarla, meme kanalı yoluyla enfekte olmuş meme lobuna nazıkçe infüze edilmelidir. Uygulama 12 saatte bir olmak üzere toplam üç kere yapılır.

Enfekte meme lobunu (veya loblarını) sağılır. Meme ve meme başları uygun bir dezenfektan ile temizlenir. Plastik enjektör vücut sıcaklığına getirilir ve kullanmadan önce iyice çalkalanır. Plastik enjektör ucundaki koruyucu kılıf çıkartılır. Her enfekte meme lobuna 1 enjektör içeriği verilir. Enjektörün kanülü meme kanalının içine sokularak tüpün içeriği meme içine verilir. İlacın memeye daha iyi dağılması için meme ucundan yukarı doğru sıvazlama tarzında masaj yapılmalıdır. Uygulama bir sonraki sağımda tekrar edilir. Uygulama öncesi ve sonrası meme başının temizlenmesine dikkat edilmelidir.

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

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Kuru dönemdeki süt ineklerinde kullanılmamalıdır.

Parankimatöz ve/veya kronik mastitis olgularında meme içi tedavi uygun parenteral antibiyotik tedavisi ile desteklenmelidir.

Akut yangılı durumlarda parenteral non-steroid antienflamatuvar uygulanması tedaviyi destekleyici etki sağlayabilir.

Bu ürünü hayvanlardan elde edilen bakteriler için yapılmış duyarlılık test sonuçlarına göre kullanınız. Eğer bu mümkün değilse hedef bakterilerin duyarlılığı ile ilgili bölgesel epidemiyolojik bilgilere göre kullanınız. Uygulamada ülkesel ve bölgesel antimikrobiyal politikaları dikkate alınmalıdır.

Bu ürünün prospektüsünde belirtilen talimatlara uygun şekilde kullanılmaması, etkin maddelere karşı dirençli bakterilerin gelişmesine ve muhtemel çapraz direnç nedeniyle diğer antimikrobiyallerin etkinliğinin azalmasına neden olabilir.

Gebelikte ve laktasyonda kullanım:

Gebelik ve laktasyon döneminde kullanımı güvenlidir.

İSTENMEYEN ETKİLER

Nadir durumlarda aşırı duyarlılık reaksiyonu görülebilir.

Nadir (10.000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)	Aşırı duyarlılık reaksiyonu
--	-----------------------------

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Sülfonamidler kendilerinin yapısal analogu olan para-aminobenzoik asit (PABA) ve yapılarında PABA çekirdeği bulunan prokain, benzokain, butokain gibi lokal anestezikler ile prokain penisilin G ile antagonizma oluşturabileceğinden birlikte kullanılmamalıdır. Uyumluluk çalışmalarının yokluğu sebebiyle Teknosül LC, başka veteriner tıbbi ürünler ile karıştırılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Aşırı doz halinde akut toksikasyon belirtileri gözlenebilir. Antihistaminikler ve atropin ile

müdahale edilmelidir.

Uzun süreli kullanımlarda hepatotoksisite ve nefrotoksisite gözlenebilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve son uygulamayı takiben 7 gün geçmeden sığırlar kesime gönderilmemeli, tedavi süresince ve son uygulamayı takiben 2 gün (4 sağımlı) geçmeden elde edilen inek sütü insan tüketimine sunulmamalıdır.

KONTRENDİKASYONLAR

Trimetoprim veya sülfonamidlere duyarlılık gösteren, şiddetli karaciğer - böbrek yetmezliği veya hematopoetik sistem bozukluğu olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

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

Kullanımdan hemen sonra ellerinizi yıkayınız.

Etken maddelere ve/veya bileşimindeki yardımcı maddelere karşı duyarlı olduğu bilinen kişiler ilaçla temas etmemelidir.

Uygulayıcıların ilacın deri ve gözlerine bulaştırmamalarına özen göstermeleri gerekir.

Bulaşma durumunda, en kısa sürede etkilenen bölge temiz su ile iyice yıkanmalıdır.

İlacı uygulayan kişinin uygulama bitiminde ellerini ve ilaç ile temas etmiş olan diğer vücut kısımlarını sabunlu su ile yıkamalıdır.

Uygulama sırasında bir şey yenilip, içilmemelidir.

Tütün ve tütün mamulleri içilmemelidir.

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. Trimetoprim ve sülfadiazin balıklar ve diğer su canlıları için tehlikeli olabileceğinden veteriner tıbbi ürün su yollarına karıştırılmamalıdır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

Teknosül LC Meme İçi Süspansiyon; beyaz renkli kapaklı plastik kap içerisinde; 30 adet veya 80 adetlik tek kullanımlık beyaz renkli 8g'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: 17.12.2025

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIđI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
17.12.2025-032/0066

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
Teknosül®LC
Meme İçi Süspansiyon
Laktasyon Dönemi Veteriner Antibakteriyel

Her 8 g'lık enjektör 40 mg trimetoprim ve 200 mg sülfadiazin içerir.

Laktasyon dönemindeki ineklerde, trimetoprim - sülfadiazin kombinasyonuna duyarlı bakterilerden kaynaklanan klinik mastitis olgularının geniş spektrumlu tedavisinde kullanılır.

Meme içi kullanım içindir. Detaylı bilgi için prospektüsü okuyunuz.

Tedavi süresince ve son uygulamayı takiben 7 gün geçmeden sığırlar kesime gönderilmemeli, tedavi süresince ve son uygulamayı takiben 2 gün (4 sağım) geçmeden elde edilen inek sütü insan tüketimine sunulmamalıdır.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz.
Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
17.12.2025-032/0066

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 Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
Teknosül® LC
Meme İçi Süspansiyon
Laktasyon Dönemi Veteriner Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Her 8 g'lık enjektör 40 mg trimetoprim ve 200 mg sülfadiazin içerir.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Teknosül LC Meme İçi Süspansiyon, trimetoprim - sülfadiazin kombinasyonuna duyarlı bakterilerden kaynaklanan klinik mastitis olgularının geniş spektrumlu tedavisinde kullanılır.

Teknosül LC Meme İçi Süspansiyon, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* ve diğer streptokok türleri, stafilokok türleri, *Corynebacterium pyogenes*, *Escherichia coli* ve diğer gram negatif bakteriler dahil olmak üzere gram pozitif ve gram negatif bakterilere karşı etkilidir.

Teknosül LC Meme İçi Süspansiyon, memede elde edilen konsantrasyonlarda bakterisidal aktivite gösterir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Meme içi kullanım içindir.

Bir meme içi enjektör içeriği, sağımdan hemen sonra, en fazla üç ardışık sağım boyunca 12 saatlik aralıklarla, meme kanalı yoluyla enfekte olmuş meme lobuna nazıkçe infüze edilmelidir. Uygulama 12 saatte bir olmak üzere toplam üç kere yapılır.

Enfekte meme lobunu (veya loblarını) sağılır. Meme ve meme başları uygun bir dezenfektan ile temizlenir. Plastik enjektör vücut sıcaklığına getirilir ve kullanmadan önce iyice çalkalanır. Plastik enjektör ucundaki koruyucu kılıf çıkartılır. Her enfekte meme lobuna 1 enjektör içeriği verilir. Enjektörün kanülü meme kanalının içine sokularak tüpün içeriği meme içine verilir. İlacın memeye daha iyi dağılması için meme ucundan yukarı doğru sıvazlama tarzında masaj yapılmalıdır. Uygulama bir sonraki sağımda tekrar edilir. Uygulama öncesi ve sonrası meme başının temizlenmesine dikkat edilmelidir.

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

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Tedavi süresince ve son uygulamayı takiben 7 gün geçmeden sığırlar kesime gönderilmemeli, tedavi süresince ve son uygulamayı takiben 2 gün (4 sağım) 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

Teknosül LC Meme İçi Süspansiyon; beyaz renkli kapaklı plastik kap içerisinde; 30 adet veya 80 adetlik tek kullanımlık beyaz renkli 8g'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).

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
17.12.2025-032/0066

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) :