

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Tetradil Oral Çözelti Tozu

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her 1 gram:

Aktif madde:

Oksitetrasiklin HCl.....120 mg

Sülfadimidin Sodyum..... 800 mg

Pektin.....80 mg

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Oral Çözelti Tozu,

Açık sarı renkli suda eriyen toz.

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Kuzu, buzağı, tay, köpek

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Tetradil ruminasyonu başlamamış kuzu, buzağı, tay ve köpeklerde duyarlı bakteriler tarafından meydana getirilen solunum, sindirim sistemi enfeksiyonlarında ve septisemilerde kullanılır.

4.3 Kontrendikasyonlar

Sülfonamidlere hassasiyet gösteren hayvanlarda ve şiddetli karaciğer ve böbrek fonksiyon bozukluğu olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Üriner sistemde kristal şekillenmesine neden olabileceğinden, şiddetli dehidre hayvanlarda kullanımı sırasında bu durum göz önüne alınmalıdır. Böbreklere yönelik etkileri hafifletmek için hastanın hidrasyonunun sağlıklı olması sağlanmalı, gerekli hallerde idrarın alkalileştirilmesi yoluna başvurulmalıdır.

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Ruminasyonu başlamış gevişenlerde rumen florasını olumsuz etkileyeceğinden kullanılmaması tavsiye edilir.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Tetrasiklinlere ve sülfonamidlere karşı aşırı duyarlı bireylerin ilaçla doğrudan temastan kaçınmaları gerekir. Kullanımdan sonra eller yıkanmalıdır.

(iii) Diğer uyarılar

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Sülfonamidlerin uzun süreli tekrarlayan uygulamaları özellikle dehidre olmuş hayvanlarda anemi, protrombonemi ve sülfonamidlere duyarlı hayvanlarda allerjik reaksiyonlara neden olabilir.

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.

Sulfonamidlerin uzun süreli tekrarlayan uygulamaları hayvanlarda, ishal, iştahsızlık, bulantı, kusma ve böbrek fonksiyonlarında bozukluklara neden olabilir.

Uzun süreli sülfonamid tedavisi alan hayvanlarda folat eksikliği görülebilir.

Tetrasiklinlerin gebelikte uzun süreli kullanımı fötüste, kemiklerde ve dişde sarı ya da gri renk oluşumuna neden olabilir. Aynı etki çok genç hayvanlarda da söz konusudur.

Yüksek dozlarda uzun süreli kullanıldığında, önceden hepatik yetmezliği bulunanlarda ve gebe hayvanlarda yağlı hepatik dejenerasyona neden olabilir.

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Oksitetrasiklin ve sülfadimidin etken maddelerinin plasentadan geçebilme özelliği nedeniyle gebeliğin erken dönemlerinde kullanımından kaçınılmalıdır. Gebelik döneminde sadece veteriner hekim kontrolünde ve zorunlu hallerde kısa süreli tedavi amacıyla kullanılmalıdır.

Laktasyon döneminde her iki etken madde süte geçtiğinden, tedavi süresince ve tedavi bitiminden sonraki 5 gün boyunca elde edilen süt insan tüketimine sunulmamalıdır.

4.8 Diğer tıbbi ürünlerde etkileşim ve diğer etkileşim şekilleri

Yapılarında para-aminobenzoik asid (PABA) içeren prokain, benzokain, bütakain gibi lokal anestetikler ve prokain penisilin G ile birlikte kullanılmamalıdır.

Amonyum klorit ve idrar asitleştiriciler ile birlikte verildiğinde üriner sistemde kristalüriye neden olabilir.

Nikotinamid, folik asit, kolin gibi B kompleks vitaminleri ve bunların ön maddeleri olan glutamik asit ve metiyonin gibi aminoasitler sülfonamidlerle antagonistik etki oluşturabilirler.

Diüretiklerle birlikte kullanılmaları trombosit sayısında azalmalara yol açabileceğinden bu ilaçlarla birlikte kullanılmamalıdır.

Yardımcı enzimler, glukoz ve sublime de sülfonamidlere antagonist etkili olduğundan birlikte kullanılmamalıdır.

Tetrasiklinler, betalaktam ve aminoglikozid antibiyotiklerle birlikte kullanılmamalıdır. Penisilin G sodyum, penisilin G potasyum, sodyum bikarbonat, tiyopental sodyum, varfarin sodyum, sefalotin sodyum, sefapirin sodyum, amikasin sülfat, aminofilin, amfoterisin B, dimenhidrinat, demir dekstran, eritromisin glasefat, heparin sodyum, fenobarbital sodyum, hidrokortizon sodyum süksinat, kalsiyum klorür, kalsiyum glikonat, kloromfenikol sodyum süksinat, metisillin sodyum, morfin sülfat ile birlikte farmakolojik uyumsuzluk nedeniyle kullanılmamalıdır.

Yemleme esnasında veya yemlemeyi takiben verildiğinde veya ortamda süt ve süt ürünleri ile kalsiyum, alüminyum, mangan, çinko gibi iki veya üç değerli minerallerin bulunması durumunda emilme oranı önemli ölçüde azaldığı için, bu tür uygulamalardan kaçınılmalıdır. Bu tür ürünlerden en az 2 veya 3 saat önce veya sonra verilmelidir.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Veteriner hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde; 40 kg canlı ağırlık için 2,5 gram (1 ölçek) dozunda suyla karıştırılarak taze olarak kullanılır. Süt ile karıştırılmamalıdır. Tedaviye 3–5 gün devam edilmelidir.

Hayvan Türü	Tetradil Miktarı	Ölçek (Silme dolusu 2,5 gram)
Kuzu	1.25 gram / 20 kg vücut ağırlığı	½ ölçek
Buzağı	2.5 gram / 40 kg vücut ağırlığı	1 ölçek
Tay	5 gram / 80 kg vücut ağırlığı	2 ölçek
Köpek	0.5 gram / 10 kg vücut ağırlığı	1/5 ölçek

Gerekli olan toz bir miktar su ile karıştırılarak içirilir. Süt ile karıştırılmamalıdır. İlaçlı su her gün taze olarak hazırlanır. Tedaviye 3-5 gün devam edilir.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Özellikle yüksek dozlarda kullanılması sırasında olmak üzere, sindirim kanalı mikro-florasını bozabilir. Oksitetrasiklin ve sülfadimidin farmakolojik yönden oldukça güvenli maddelerdir. Ağızdan oksitetrasiklin'in dozu 400 mg/ kg'ı geçmedikçe herhangi bir akut toksisite ile karşılaşmaz. Ama özellikle yüksek dozlarda veya uzun süreli kullanım sırasında, yukarıda belirtilen istenmeyen etkilerle karşılaşılabilir.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.); Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben Kuzu ve buzağılar 14 gün süreyle kesime sevk edilmemelidir.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapötik Grup: Antibakteriyeller, Oksitetrasiklin ve kombinasyonları
ATCvet Kodu: QJ01AA56

5.1 Farmakodinamik özellikler

TETRADİL sinerjik etkiye sahip sülfadimidin sodyum ve oksitetrasiklin kombinasyonudur.

Sülfadimidin sodyum, geniş antibakteriyel aktiviteye sahip bir sülfonamiddir. PABA'dan dihidrofolik asit sentezlenmesini engelleyerek folik asit sentezini kesintiye uğratar ve bakterilerde DNA sentezine engel olur.

Oksitetrasiklin tetrasiklin grubuna bağlı geniş spektrumlu bir antibakteriyeldir. Oksitetrasiklin kendisine duyarlı mikroorganizmalara karşı ribozomun 30 S ve 50 S alt ünitelerine reverzible bağlanmak suretiyle protein sentezini inhibe eder ve bakteriostatik bir etki gösterir.

Pektin antidiyareik özelliğe sahip adsorban bir maddedir. Ağız yoluyla verildikten sonra emilmez ve kalın bağırsaklardaki bakterilerle % 90 dolayında parçalanabilir. Değişmemiş kısmı ise yüzeyde tutucu ve koruyucu olarak etkir.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Tetradil, sindirim sisteminden hızla emilip 2–8 saat arasında plazma doruk yoğunluğuna ulaşır, dokulara dağılır ve vücuttan oldukça yavaş atılır. Tek dozla 24 saat devam edebilen etkili bir kan konsantrasyonu sağlar. Sülfadimidin'in % 35-50'si, Oksitetrasiklinin ise % 20–60 kadarı ilk 24 saat içinde idrarla atılır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Pektin

6.2 Geçimsizlikler

Tetrasiklinler, betalaktam ve aminoglikozid antibiyotiklerle birlikte kullanılmamalıdır. Penisilin G sodyum, penisilin G potasyum, sodyum bikarbonat, tiyopental sodyum, varfarin sodyum, sefalotin sodyum, sefapirin sodyum, amikasin sülfat, aminofilin, amfoterisin B, dimenhidrinat, demir dekstran, eritromisin glasefat, heparin sodyum, fenobarbital sodyum, hidrokortizon sodyum süksinat, kalsiyum klorür, kalsiyum glikonat, kloromfenikol sodyum süksinat, metisillin sodyum, morfin sülfat ile birlikte farmakolojik uyumsuzluk nedeniyle kullanılmamalıdır.

Yemleme esnasında veya yemlemeyi takiben verildiğinde veya ortamda süt ve süt ürünleri ile kalsiyum, alüminyum, mangan, çinko gibi iki veya üç değerli minerallerin bulunması durumunda emilme oranı önemli ölçüde azaldığı için, bu tür uygulamalardan kaçınılmalıdır. Bu tür ürünlerden en az 2 veya 3 saat önce veya sonra verilmelidir. Yapılarında para-aminobenzoik asid (PABA) içeren prokain, benzokain, bütakain gibi lokal anestezikler ve prokain penisilin G ile birlikte kullanılmamalıdır. Amonyum klorit ve idrar asitleştiriciler ile birlikte verildiğinde üriner sistemde kristalüriye neden olabilir. Nikotinamid, folik asit, kolin gibi B kompleks vitaminleri ve bunların ön maddeleri olan glutamik asit ve metiyonin gibi aminoasitler sülfonamidlerle antogonistik etki oluşturabilirler. Diüretiklerle birlikte kullanılmaları trombosit sayısında azalmalara yol açabileceğinden bu ilaçlarla birlikte kullanılmamalıdır. Yardımcı enzimler, glukoz ve subline de sülfonamidlere antagonist etkili olduğundan birlikte kullanılmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıldır.

6.4 Muhafaza şartları

Ürün, ilk kullanımdan sonra da dahil, ışıktan koruyarak, 25°C'nin altında, buzdolabı ve derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında muhafaza edilmelidir.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

20 ve 100 g'lık kahve renkli cam şişelerde şeffaf plastik kaşık şeklinde ölçeğiyle birlikte karton kutu içerisinde, 100 g'lık alüminyum folyo poşetlerde kutusuz olarak satışa sunulmuştur. Ölçeğin silme dolusu 2,5 g'dır.

6.6 Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler

Kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Mamvet İlaç Sanayi ve Ticaret Limited Şirketi
Batı Sitesi Mahallesi Gersan Sanayi Sitesi 2307. Cadde Numara:20
Yenimahalle / Ankara

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

024/0090

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

10.10.2011

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

27.11.2025

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
Tetradil
Oral Çözelti Tozu
Veteriner Sistemik Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Açık sarı renkli suda eriyen tozun 1 gramı 120 mg oksitetrasiklin HCL, 800 mg sulfadimidin sodyum ve 80 mg pektin ihtiva eder.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Tetradil sinerjik etkiye sahip sülfadimidin sodyum ve oksitetrasiklin kombinasyonudur.

Sülfadimidin sodyum, geniş antibakteriyel aktiviteye sahip bir sülfonamiddir. PABA'dan dihidrofolik asit sentezlenmesini engelleyerek folik asit sentezini kesintiye uğratar ve bakterilerde DNA sentezine engel olur.

Oksitetrasiklin tetrasiklin grubuna bağlı geniş spektrumlu bir antibakteriyeldir. Oksitetrasiklin kendisine duyarlı mikroorganizmalara karşı ribozomun 30 S ve 50 S alt ünitelerine reverzible bağlanmak suretiyle protein sentezini inhibe eder ve bakteriyostatik bir etki gösterir.

Pektin antidiyareik özelliğe sahip adsorban bir maddedir. Ağız yoluyla verildikten sonra emilmez ve kalın bağırsaklardaki bakterilerle % 90 dolayında parçalanabilir. Değişmemiş kısmı ise yüzeyde tutucu ve koruyucu olarak etkir.

TETRADİL'in etkili olduğu mikroorganizmalar şunlardır:

Gram pozitif aeroblar: Staph. aureus, Streptococcus sp., Actinomyces sp., Bacillus 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., Bacteriodes sp., Fusobacterium sp.,

Ayrıca; Chlamydia sp., Mycobacterium sp.

Tetradil, sindirim sisteminden hızla emilip 2–8 saat arasında plazma doruk yoğunluğuna ulaşır, dokulara dağılır ve vücuttan oldukça yavaş atılır. Tek dozla 24 saat devam edebilen etkili bir kan konsantrasyonu sağlar. Sülfadimidin'in % 35-50'si, Oksitetrasiklinin ise % 20–60 kadarı ilk 24 saat içinde idrarla atılır.

KULANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

TETRADİL ruminasyonu başlamamış kuzu, buzağı, tay ve köpeklerde duyarlı bakteriler tarafından meydana getirilen solunum, sindirim sistemi enfeksiyonlarında ve septisemilerde kullanılır.

KULANIM ŞEKLİ VE DOZU

Veteriner hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde; 40 kg canlı ağırlık için 2,5 gram (1 ölçek) dozunda suyla karıştırılarak taze olarak kullanılır. Süt ile karıştırılmamalıdır. Tedaviye 3–5 gün devam edilmelidir.

Pratik doz:

Hayvan türü	Günlük verilecek miktar
Kuzu (20 kg)	½ ölçek
Buzağı (40 kg)	1 ölçek (2,5 gram)
Tay (80 kg)	2 ölçek (5 gram)
Köpek (8 kg)	0.5 gram

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Üriner sistemde kristal şekillenmesine neden olabileceğinden, şiddetli dehidre hayvanlarda kullanımı sırasında bu durum göz önüne alınmalıdır. Böbreklere yönelik etkileri hafifletmek için hastanın hidrasyonunun sağlıklı olması sağlanmalı, gerekli hallerde idrarın alkalileştirilmesi yoluna başvurulmalıdır.

Ruminasyonu başlamış gevişenlerde rumen florasını olumsuz etkileyeceğinden kullanılmaması tavsiye edilir.

İSTENMEYEN ETKİLER

Sülfonamidlerin uzun süreli tekrarlayan uygulamaları özellikle dehidre olmuş hayvanlarda anemi, protrombonemi ve sülfonamidlere duyarlı hayvanlarda allerjik reaksiyonlara neden olabilir.

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.

Sulfonamidlerin uzun süreli tekrarlayan uygulamaları hayvanlarda, ishal, iştahsızlık, bulantı, kusma ve böbrek fonksiyonlarında bozukluklara neden olabilir.

Uzun süreli sülfonamid tedavisi alan hayvanlarda folat eksikliği görülebilir.

Tetrasiklinlerin gebelikte uzun süreli kullanımı fötüste, kemiklerde ve dişde sarı ya da gri renk oluşumuna neden olabilir. Aynı etki çok genç hayvanlarda da söz konusudur.

Yüksek dozlarda uzun süreli kullanıldığında, önceden hepatik yetmezliği bulunanlarda ve gebe hayvanlarda yağlı hepatik dejenerasyona neden olabilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Yapılarında para-aminobenzoik asid (PABA) içeren prokain, benzokain, bütakain gibi lokal anestezikler ve prokain penisilin G ile birlikte kullanılmamalıdır.

Amonyum klorit ve idrar asitleştiriciler ile birlikte verildiğinde üriner sistemde kristalüriye neden olabilir.

Nikotinamid, folik asit, kolin gibi B kompleks vitaminleri ve bunların ön maddeleri olan glutamik asit ve metiyonin gibi aminoasitler sülfonamidlerle antagonistik etki oluşturabilirler.

Diüretiklerle birlikte kullanılmaları trombosit sayısında azalmalara yol açabileceğinden bu ilaçlarla birlikte kullanılmamalıdır.

Yardımcı enzimler, glukoz ve sublime de sülfonamidlere antagonist etkili olduğundan birlikte kullanılmamalıdır.

Tetrasiklinler, betalaktam ve aminoglikozid antibiyotiklerle birlikte kullanılmamalıdır. Penisilin G sodyum, penisilin G potasyum, sodyum bikarbonat, tiyopental sodyum, varfarin sodyum, sefalotin sodyum, sefapirin sodyum, amikasin sülfat, aminofilin, amfoterisin B, dimenhidrinat, demir dekstran, eritromisin glasefat, heparin sodyum, fenobarbital sodyum, hidrokortizon sodyum süksinat, kalsiyum klorür, kalsiyum glikonat, kloromfenikol sodyum süksinat, metisillin sodyum, morfin sülfat ile birlikte farmakolojik uyumsuzluk nedeniyle kullanılmamalıdır.

Yemleme esnasında veya yemlemeyi takiben verildiğinde veya ortamda süt ve süt ürünleri ile kalsiyum, alüminyum, mangan, çinko gibi iki veya üç değerli minerallerin bulunması durumunda emilme oranı

önemli ölçüde azaldığı için, bu tür uygulamalardan kaçınılmalıdır. Bu tür ürünlerden en az 2 veya 3 saat önce veya sonra verilmelidir.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Özellikle yüksek dozlarda kullanılması sırasında olmak üzere, sindirim kanalı mikro-florasını bozabilir. Oksitetrasiklin ve sülfadimidin farmakolojik yönden oldukça güvenli maddelerdir. Ağızdan oksitetrasiklin'in dozu 400 mg/ kg'ı geçmedikçe herhangi bir akut toksisite ile karşılaşmaz. Ama özellikle yüksek dozlarda veya uzun süreli kullanım sırasında, yukarıda belirtilen istenmeyen etkilerle karşılaşılabilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.); Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben Kuzu ve buzağılar 14 gün süreyle kesime sevk edilmemelidir.

KONTRENDİKASYONLAR

Sülfonamidlere hassasiyet gösteren hayvanlarda ve şiddetli karaciğer ve böbrek fonksiyon bozukluğu olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerde ve gıda maddelerinden uzakta bulundurunuz.

Raf Ömrü geçmiş ve ambalajı hasarlı ürünleri satın almayınız ve kullanmayınız.

Kullandıktan sonra kapağı sıkı olarak kapatınız.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Sülfonamidlere duyarlı olduğu bilinen kişiler ilaca hiçbir şekilde temas etmemelidir. Duyarlı kişilerin ilaca ağız, deri veya inhalasyon yoluyla maruz kalması sonrası yüz, göz veya dudaklarda şişme, nefes almada zorluk gibi belirtilerin meydana gelmesi halinde acil tıbbi müdahale gerekir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Ambalajı içinde, kuru bir yerde ve oda sıcaklığında (15–25°C) saklayınız.

Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

20 ve 100 g'lık kahve renkli cam şişelerde şeffaf plastik kaşık şeklinde ölçeğiyle birlikte karton kutu içerisinde, 100 g'lık alüminyum folyo poşetlerde kutusuz olarak satışa sunulmuştur. Ölçeğin silme dolusu 2,5 g'dır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ 27.11.2025

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO.

10.10.2011-024/0090

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Mamvet İlaç Sanayi ve Ticaret Limited Şirketi

Batı Sitesi Mahallesi Gersan Sanayi Sitesi 2307. Cadde Numara:20 Yenimahalle / Ankara

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

(***Ürünün üç farklı üretim yeri olduğundan nerede üretim yapılacaksa o üretim yeri adı ve adresi yazılacaktır.)

Dış Etiket

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
Tetradil
Oral Çözelti Tozu
Veteriner Sistemik Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Açık sarı renkli suda eriyen tozun 1 gramı 120 mg oksitetrasiklin HCL, 800 mg sulfadimidin sodyum ve 80 mg pektin ihtiva eder.

ENDİKASYONLARI

TETRADİL ruminasyonu başlanmamış kuzu, buzağı, tay ve köpeklerde duyarlı bakteriler tarafından meydana getirilen solunum, sindirim sistemi enfeksiyonlarında ve sepsisemilerde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Veteriner hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde; 40 kg canlı ağırlık için 2,5 gram (1 ölçek) dozunda suyla karıştırılarak taze olarak kullanılır. Süt ile karıştırılmamalıdır. Tedaviye 3–5 gün devam edilmelidir.

Pratik doz:

Hayvan türü	Günlük verilecek miktar
Kuzu (20 kg)	½ ölçek
Buzağı (40 kg)	1 ölçek (2,5 gram)
Tay (80 kg)	2 ölçek (5 gram)
Köpek (8 kg)	0.5 gram

GIDALARDA İLAÇ KALINTILARIYLA İLGİLİ UYARILAR

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.); Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben Kuzu ve buzağılar 14 gün süreyle kesime sevk edilmemelidir.

KONTRENDİKASYONLAR

Sülfonamidlere hassasiyet gösteren hayvanlarda, şiddetli karaciğer ve böbrek fonksiyon bozukluğu olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerde ve gıda maddelerinden uzakta bulundurunuz.

Raf ömrü geçmiş ve ambalajı hasarlı ürünleri satın almayınız ve kullanmayınız.

Kullandıktan sonra kapağı sıkı olarak kapatınız.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Ambalajı içinde, kuru bir yerde ve oda sıcaklığında (15–25°C) saklayınız.

Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

20 ve 100 g'lık kahve renkli cam şişelerde şeffaf plastik kaşık şeklinde ölçeğiyle birlikte karton kutu içerisinde, 100 g'lık alüminyum folyo poşetlerde kutusuz olarak satışa sunulmuştur. Ölçeğin silme dolusu 2,5 g'dır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIđI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO.

10.10.2011-024/0090

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Mamvet İlaç Sanayi ve Ticaret Limited Şirketi

Batı Sitesi Mahallesi Gersan Sanayi Sitesi 2307. Cadde Numara:20 Yenimahalle / Ankara

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

(***Ürünün üç farklı üretim yeri olduğundan nerede üretim yapılacaksa o üretim yeri adı ve adresi yazılacaktır.)

Seri No:

İmal Tarihi:

Son Kullanma Tarihi:

Fiyatı

İç Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
Tetradil
Oral Çözelti Tozu
Veteriner Sistemik Antibakteriyel

1 gramı 120 mg oksitetrasiklin HCL, 800 mg sulfadimidin sodyum ve 80 mg pektin ihtiva eder. TETRADİL ruminasyonu başlamamış kuzu, buzağı, tay ve köpeklerde duyarlı bakteriler tarafından meydana getirilen enfeksiyonlarda kullanılır.

Veteriner hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde; 40 kg canlı ağırlık için 2,5 gram (1 ölçek) dozunda suyla karıştırılarak taze olarak kullanılır. Süt ile karıştırılmamalıdır. Tedaviye 3–5 gün devam edilmelidir.

GIDALARDA İLAÇ KALINTILARIYLA İLGİLİ UYARILAR

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.); Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben Kuzu ve buzağılar 14 gün süreyle kesime sevk edilmemelidir.

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerde ve gıda maddelerinden uzakta bulundurunuz.

Raf ömrü geçmiş ve ambalajı hasarlı ürünleri satın almayınız ve kullanmayınız.

Kullandıktan sonra kapağı sıkı olarak kapatınız.

Ambalajı içinde, kuru bir yerde ve oda sıcaklığında (15–25°C) saklayınız.

Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıldır.

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

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO.
10.10.2011-024/0090

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Mamvet İlaç Sanayi ve Ticaret Limited Şirketi

Batı Sitesi Mahallesi Gersan Sanayi Sitesi 2307. Cadde Numara:20 Yenimahalle / Ankara

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

(***Ürünün üç farklı üretim yeri olduğundan nerede üretim yapılacaksa o üretim yeri adı ve adresi yazılacaktır.)

Seri No:

İmal Tarihi:

Son Kullanma Tarihi: