



ORAL TABLET

Veteriner Sistemik Antibakteriyel

BİLEŞİMİ:

Beyaz renkli, oval, tek çentikli 1 tablet; 1000 mg Sülfadiazin, 200 mg Trimetoprim içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER:

Farmakodinamik: Sülfadiazin (SDZ), para-aminobenzoik asidin folik asite dahil edilmesini önler ve trimetoprim (TMP) dihidrofolik asidi tetrahidrofolik asite dönüştüren dihidrofolat reduktaz (DHFR) enzimini inhibe eder. (TMP) ve SDZ, çift blokajlı bir eylem moduyla sinerjik olarak birlikte hareket eder. Kombinasyon, DNA sentezi için gerekli olan pürinlerin sentezinde ardsık basamakların bakterisidal inhibe edilmesidir. TMP-SDZ kombinasyonu, birçok gram-pozitif ve gram-negatif aerobik bakteri, anaerobik bakteriler, klamidy ve protozoaların büyük bir kısmına karşı geniş ve bakterisit bir etkiye sahiptir.

Farmakokinetik: Oral yolla uygulandığında sindirim kanalından hızla emilerek vücut doku ve sıvılarında iyi bir dağılım gösterir. 1 ila 4 saat arasında pik plazma yoğunluğuna erişir. Sülfadiazin %65, trimetoprim ise %40-70 oranında plazma proteinlerine bağlanır. Sülfadiazin'in %60'ı, trimetoprim'in %35-50'si ilk 24 saatte idrarla atılır.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

DOLLİPRİM Oral Tablet, rumen faaliyetleri başlamamış buzağılarda, primer veya sekonder olarak duyarlı bakteriler tarafından meydana getirilen solunum, sindirim ve ürogenital sistem enfeksiyonları ile septisemilerde endikedir. DOLLİPRİM özellikle akut salmonellozis ve bakteriyel pnemonilerde oral tedavi için endikedir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Her 40 kg vücut ağırlığı için, günde bir tablet oral yolla uygulanır. Bu doz, her kg vücut ağırlığı için 30 mg kombine aktif bileşiğe karşılık gelir. Uygulama, belirtiler düzeldikten sonra iki gün daha tekrarlanmalıdır; ancak salmonellozis ve bakteriyel pnömoni vakalarında, tedavinin ardsık 5 gün boyunca kesintisiz devam etmelidir. Tedavi 5 günden fazla uygulanmamalıdır. Ürün elle, ilaç tabancasıyla veya suda çözüldürerek uygulanabilir.

Suda çözüldürme dozaı: Her tablet, dozaj şişesinde yaklaşık 300 ml suda çalkalanarak çözüldürülür. Bu işlem, tabletin şişeye koyulmadan önce ezilmesiyle kolaylaştırılabilir. Tabletlerin suda çözüldürülerek uygulanması halinde, çözüldürme sonrası bekletilmemeli ve hemen kullanılmalıdır. Hemen uygulanamaması durumunda çözelti uygun şekilde imha edilmelidir. Düşük doz uygulamadan kaçınmak ve doğru dozajı sağlayabilmek için, vücut ağırlığı mümkün olduğunca doğru belirlenmelidir.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR:

Şiddetli dehidre hayvanlarda kullanımı esnasında ürün sisteminde kristal şekillenmesine neden olabileceği göz önüne alınmalıdır. Böbreklere yönelik etkileri hafifletmek için hastanın hidrasyonunun sağlıklı olması sağlanmalı, gerekli hallerde idrarın alkalleştirilmesi yoluna başvurulmalıdır. Diğer sülfonamidlerle tedavide olduğu gibi, hayvanların yeterince su alması sağlanmalıdır. Ürünün kullanımı hayvandan izole edilen bakterilerin duyarlılık testine dayanmalıdır. Bu mümkün değilse, tedavi, hedef bakterilerin duyarlılığı ile ilgili yerel (bölgesel, çiftlik seviyesi) epidemiyolojik bilgilere dayanmalıdır.

İSTENMEYEN ETKİLER:

Homeopatik sistem ve böbrekler üzerine toksik etkileri vardır. Uzun süreli kullanımları hepatoksisiteye ve hipotiroidizme yol açabilir. Sülfonamidler kanama eğilimini arttırdığından dolayı tedavi vitamin K ile desteklenmelidir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

Sülfonamidler prokain, benzokain, butakain gibi lokal anestetiklerle ve prokain Penisilin G ile antagonistik etki oluşturabileceğinden birlikte kullanılmamalıdır. Amonyum klorit ve idrar asitleştiriciler ile birlikte verildiğinde ürün sisteminde kristallüriye 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.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT:

Bilinen bir antidotu yoktur. Trimetoprim ve sülfonamid türevleri esasına dayanan bütün kombinasyonların çiftlik hayvanlarındaki toksisitesi oldukça düşüktür. Buna rağmen önerilen dozlar aşılmalı ve 5 günden uzun süre kullanılmamalıdır. Doz aşımı hallerinde tedavi semptomatiktir. Diürez sağlamak, dolayısıyla da ilacın idrardan eliminasyonuna yardım etmek için sıvı tedavisi uygulanmalıdır. Sodyum bikarbonat verilerek kristallüri riski en aza indirilebilir. Nadir olmakla beraber anafilaktik reaksiyonların görülmesi durumunda epinefrin uygulanmalıdır.



ORAL TABLET

Veteriner Sistemik Antibakteriyel

GIDA DEęERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Buzağırlar tedavii siresince ve son ilaç uygulamasını takiben 15 gfin boyunca kesime g6nderilmemelidir.

KONTRENDİKASYONLAR:

Rumeni gelişimi hayvanlara oral yolla uygulanmamalıdır. Aktif maddelere aşırı duyarlılığı olduğu bilinen hayvanlara uygulanmamalıdır. Şiddetli karaciğer veya b6brek parankimal hasarı veya kan diskrazisi olan hayvanlarda kullanılmamalıdır. Gebelik ve laktasyonda kullanımı: Hedef t6r6n buzağı olması nedeniyle uygulanabilir değildir.

GENEL UYARILAR:

Kullanmadan 6nce ve beklenmeyen bir etki g6r6ld6ęinde veteriner hekime danışınız. Çocuklardan ulaşamayacağı yerlerde ve gıdalarından uzakta saklayınız. Ambalajı hasar g6rmüş 6r6nleri kullanmayınız.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN 6NLEMLER VE HEKİMLER İÇİN 6NERİLER:

Tabletin kırılması sonucu deri hassasiyetini 6nlemek için eldiven takılmalıdır. Kullandıktan sonra eller yıkanmalıdır. Tabletin direkt g6ze veya deriye temasından kaçınılmalıdır. Temas durumunda ilgili b6lge bol su ile yıkanmalıdır. Temas olan b6lgede kızamıklık-kaşıntı gibi belirtiler olursa prospekt6sle birlikte doktora başvurulmalıdır. Sulfonamidler enjeksiyon, inhalasyon, yutma veya cilt temasından sonra aşırı duyarlılığa (alerjiye) neden olabilir. Sulfonamidlere karşı aşırı duyarlılık, diğer antibiyotiklere çapraz reaksiyonlara yol açabilir. Aktif maddelere karşı duyarlı kişilerin 6r6nle temas etmemesi gerekmektedir.

MUHAFAZA ŐARTLARI VE RAF 6MR6:

Orjinal ambalajında 25° C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan alevden ve g6neş ışığından korunarak saklanmalıdır. 6r6n6n raf 6mr6 imal tarihinden itibaren 2 yıldır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN T6RLER İÇİN UYARILAR:

Herhangi bir kullanılmamış veteriner tıbbi 6r6n veya bu 6r6nlerin atık materyalleri, yerel yasalara uygun şekilde imha edilmelidir. Her t6r6l atık/artık materyal atık su veya drenaj sistemlerine atılmamalıdır. Hedef olmayan t6r6rlerde kullanılmamalıdır.

TİCARİ TAKDİM ŐEKİLLERİ:

Bir blisterde 5 tablet olacak Şekilde, 10 (2x5) veya 50 (10x5) adet tablet karton kutu içinde satıřa sunulmuřtur.

SATIŐ YERİ VE ŐARTLARI:

Veteriner hekim reetesiiyle; eczane, veteriner hekim muayenehaneleri ve poliklinikleri ile hayvan hastanelerinde satılır (VHR).

PROSPEKT6S6N ONAY TARİHİ: 01.07.2021

T.C.TARIM VE ORMAN BAKANLIęI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO: 01.07.2021-030/0007

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

Dollvet Biyoteknoloji A.Ő.

Konaklar Mah. Akasyalı Sok. No:10 Beşiktaş /İSTANBUL

TEL: 0 212 422 02 01, 0 212 539 28 28, 0 212 539 37 37 FAKS: 0 212 422 00 72

www.dollvet.com.tr - dollvet@dollvet.com.tr

6RETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Albafarma İlaç San. ve Tic. Anonim Őti.

İstanbul Tuzla Org. San. B6l.8.Cad. No:11 34959 Tuzla / İstanbul