

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

ADOKAIN

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml:

Aktif madde:

Lidocaine HCl.....: 20 mg

Adrenaline: 0,01 mg

Yardımcı maddeler:

Metil Paraben (Koruyucu).....: 1 mg

Sodyum Metabisülfid (Antioksidan).....: 0,1 mg

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Steril, berrak, renksiz, kokusuz, akışkan enjeksiyonluk çözelti

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

At, Köpek, Kedi

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

At, köpek ve kedilerde cerrahi operasyonların gerçekleştirilebilmesi için gerekli lokal anestezinin sağlanması amacıyla kullanılır. Adokain Enjeksiyonluk Çözelti, amaca göre, alt ve üst epidural anestezi, infiltrasyon anestezisi, saha blokajı, sinir uzamı, vertebral ve paravertebral anesteziler gibi pek çok lokal anestezi tekniği ile uygulanabilir.

4.3 Kontrendikasyonlar

Şoktaki hayvanlarda kullanmayın

Kardiyovasküler, renal veya hepatik problemleri olan hayvanlarda kullanmayın.

Siklopropan veya halotan bazlı anesteziklerle birlikte kullanmayınız.

Epinefrin (vazokonstriktör etkisi olan madde) varlığına bağlı olarak total dolaşım durmasından sonra doku nekrozu riski nedeniyle terminal dolaşımli bölgeleri (kulaklar, kuyruk, penis vb.) uyuşturmak için kullanmayın.

Lidokain, amid tipi lokal anestezikler veya yardımcı maddelerden herhangi birine karşı bilinen aşırı duyarlılık durumunda kullanmayın.

İntravenöz veya intraartiküler olarak uygulamayın

Lokal anestezik maddeler, flegmonlu ve nekrozlu dokulara ya da parçalı yaralara infiltrasyon anestezisi uygulanması amacıyla kullanılmamalıdır. Spinal kanalın enfeksiyonlarında, yaralanmalarında ve deformasyonlarında, epidural anestezi yapılmamalıdır.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

ADOKAİN Enjeksiyonluk Çözelti'nin dozları kullanılacak lokal anestezi tekniğine, istenen anestezi derinliği ve süresine, uygulama sahasının vaskülarizasyonuna ve hayvanın bireysel tepkisine göre ayarlanmalıdır.

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Damar içi uygulamayın ve enjeksiyondan önce enjektör aspire edilerek kanülünün damar içinde olmadığından emin olunmalıdır. Kas içi uygulanmamalıdır. ADOKAİN, konjestif kalp yetmezliği, karaciğer bozukluğu, ağır solunum bozukluğu, hipovolemi, belirgin hipoksi ya da şok durumlarında dikkatle kullanılmalıdır. İçerdiği vazokonstriktör ajan nedeniyle kan dolaşımı yetersiz olan vücut bölgelerinde iskemi meydana getirebilir. Tek tırnaklılarda sadece lokal ve bölgesel anestezi için kullanılır. Enjeksiyon steril şartlarda yapılmalı ve kontaminasyon oluşturulmamasına dikkat edilmelidir. Operasyon bölgesine lokal antibiyotik tatbiki önerilmektedir. 24 saat içinde birden fazla anestezi indüksiyonu için kullanılmamalıdır.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Ürün uygulanırken eldiven giyilmelidir.

Yanlışlıkla kendi kendine enjeksiyon veya yutma sonrasında flakonu yanınıza alarak tıbbi yardım alın. Göz kontaminasyonu veya aşırı cilt teması sonrasında, soğuk akan su ile iyice yıkayın.

Tahriş devam ederse tıbbi yardım alın.

Hamile kadınlar kullanmamalıdır.

(iii) Diğer uyarılar

-

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Önerilen dozlarda nadiren hipotansiyon gibi sistemik yan etkiler ortaya çıkar.

Duyarlı hayvanlarda hipersensitivite gelişebilir.

Alerjik reaksiyonlar meydana gelebilir.

Bazen şiddetli ve uzun süreli epinefrin kaynaklı iskemi nedeniyle lokal nekroz oluşabilir.

4.7 Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım

İleri gebe hayvanlarda kullanılmamalıdır.

Fetal depresyondan kaçınmak için dikkatli ve orta dozda kullanın.

4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Monoamin oksidaz (MAO) inhibitörleri veya trisiklik antidepresan ilaçlar ile tedavi edilen hastalarda ADOKAİN Enjeksiyonluk Çözelti uygulaması sonucu uzun süren hipertansiyon görülebilir. Fenotiazin ve butirofenonlar adrenalinin vazokonstriktör etkisini azaltabilir ya da tersine çevirebilir. Lidokain'in eliminasyon ve metabolizmasını yavaşlattığı için, metopranolol gibi β -adrenerjik bloke edici ajanlar ile lidokainin müşterek kullanımında dikkatli olunmalıdır. Lokal anesteziklerin kas gevşeticilerle birlikte kullanılması her ikisinin de etkisini artırır.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Kullanım yolu: Deri altı (SC) uygulama, Epidural uygulama

İnfiltrasyon Lokal Anestezi: Doza, türe ve tedavi edilecek alanın yüzeyine göre değişecektir. Her durumda, mümkün olan en düşük dozun kullanılması tavsiye edilir.

At	0,5-1 ml
Köpek	0,25-0,5 ml
Kedi	0,25-0,5 ml

İleti (Sinir Uzamı) Anestezisi:

At;

Posterior Dijital Sinir Anestezisi	3-5 ml
Volar ve Plantar Sinir Anestezisi	5-10 ml
İnfaorbital Sinir Anestezisi	8-12 ml
Mandibular Sinir Anestezisi	10-20ml
Median ve Ulnar Sinir Anestezisi	15-20ml

Köpek-Kedi: 1,5-3 ml

Epidural Anestezi: Sadece atlar içindir.

Düşük Epidural	5-10ml
Yüksel Epidural	20 ml

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

Aşırı dozlarda ya da kazayla ilacın damar içi verilmesi durumunda ataksi, nistagmus, depresyon, konvülsiyon nöbetleri, kusma, bradikardi ve MSS stimülasyonuna yol açarak klonik konvülsiyonlara ve solunum yetmezliğinden ölüme neden olur.

Çok yüksek dozlarda dolaşım kollapsı şeklinde doz aşımı belirtileri ortaya çıkabilir. Bu semptomlar, diazepam ya da çok kısa etkili barbituratların (Tiopental ya da tiamilal) uygulanması ile tedavi edilebilir.

Ağır durumlarda oksijen desteği sağlanmalıdır.

Aşırı epinefrin hipoksiye bağlı doku nekrozuna neden olabilir.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Gıda değeri olan hayvanlarda kullanılmaz.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: Lidocaine combinations

ATC-Vet kodu: QN01BB52

5.1 Farmakodinamik Özellikler

Adokain Enjeksiyonluk Çözelti, lokal anestezik etkili bir madde olan lidokain ile damar daraltıcı özelliğe sahip adrenalinin kombinasyonundan oluşan bir lokal anestezik preparattır.

Lidocaine, amino grupları sinir hücresi membranının polar gruplarıyla etkileşime girerek geçirgenliğini azaltan ve membran potansiyelini stabilize eden üçüncül bir amindir. Ayrıca membranın elektriksel uyarım eşiğini de yükseltir.

Adrenaline, sempatomimetik özelliklere sahip bir katekolamindir. Lokal anestezinin emilim hızını yavaşlatarak etkisini uzatan lokal vazokonstriksiyona neden olur. Anestezinin yavaş geri emilimi sistemik toksik etki riskini azaltır. Adrenaline ayrıca miyokard üzerinde uyarıcı bir etkiye sahiptir.

5.2 Farmakokinetik Özellikler

Adrenalin canlı vücudunda da sentezlenen, adrenerjik etkilere sahip bir maddedir. Vücutta MAO ve COMT (Kateşol-O-metiltransferaz) enzimleri tarafından metabolize edilir.

MAO ve COMT birçok dokuda bulunduğundan, adrenalinin yıkımlanması tamamen karaciğer ya da böbreklere bağlı değildir. Adrenalinin sempatik adrenerjik sinir uçları tarafından alınarak elimine edilmesi de bu maddenin farmakolojik aktivitesinin ortadan kaldırılmasında önemli bir mekanizmadır.

Lidokain mukoz membranlardan iyi emilir ve geri emilim oranı vasküler duruma bağlıdır. Lipid çözünürlüğü nedeniyle merkezi sinir sistemi de dahil olmak üzere tüm dokularda yaygın olarak dağılır. Esas olarak karaciğerde dietilasyon ve sülfat ile konjugasyon yoluyla metabolize edilir. Çoğunlukla metabolitleri şeklinde idrarla atılır, asidik pH'da idrarla atılımı daha yüksektir. Adokain'in formülasyonu, lidokain ve adrenalinin uygun oranlardaki kombinasyonundan oluşmaktadır. Bu kombinasyon, lidokain'in lokal anestetik özelliklerinin, adrenalinin damar düz kaslarında yaptığı kasılma sonucu oluşan vazokonstriktör etki ile desteklenmesi amacıyla geliştirilmiştir. Adrenalinin metabolitleri idrarla atılır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler,

Metil Paraben
Sodyum Metabisülfat
Sodyum Klorür
Sodyum Hidroksit
Hidroklorik Asit
Enjeksiyonluk Su

6.2 Geçimsizlikler

Sülfonamidler, amfoterisin, metoheksital, sodyum, alkali, oksidan ve mineral tuzlarla geçimsizlik gösterebildiğinden birlikte kullanılmamalıdır.
Diğer tıbbi ürünlerle karıştırılarak kullanılmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Üretim tarihinden itibaren raf ömrü: 24 ay
İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 28 gün

6.4 Muhafaza şartları

Orjinal ambalajında, 25°C'nin altında, buzdolabına ve derin dondurucuya konulmadan muhafaza edilmelidir. Direkt güneş ışınlarından koruyunuz.
Ürün tıpası en fazla 50 kez delinebilir.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

Karton kutu içinde; gri renkli 20 mm bromobutil tıpa ve lacivert renkli flip-off kapaklı, 50 ml
Tip II amber cam şişelerde 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

Verano İlaç San. ve Tic. A.Ş. Esentepe Mah.
Büyükdere Cad. Tekfen No: 209 İç Kapı No: 6 34394 Şişli/İstanbul

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI
009/0878

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ
29.11.1999

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ
20.10.2025

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

ADOKAİN

Enjeksiyonluk Çözelti

Veteriner Lokal Anestezik

BİLEŞİMİ

ADOKAİN Enjeksiyonluk Çözelti, steril, berrak, renksiz, kokusuz, akışkan bir çözelti olup, beher ml'de 20 mg Lidokain HCl, 0,01 mg Adrenaline, antioksidan olarak 0,1 mg sodyum metabisülfid ve koruyucu olarak 1 mg metil paraben içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Adokain Enjeksiyonluk Çözelti, lokal anestezik etkili bir madde olan lidokain ile damar daraltıcı özelliğe sahip adrenalinin kombinasyonundan oluşan bir lokal anestezik preparattır.

Lidocaine, amino grupları sinir hücresi membranın polar gruplarıyla etkileşime girerek geçirgenliğini azaltan ve membran potansiyelini stabilize eden üçüncül bir amindir. Ayrıca membranın elektriksel uyarım eşliğini de yükseltir.

Adrenaline, sempatomimetik özelliklere sahip bir katekolamindir. Lokal anestezinin emilim hızını yavaşlatarak etkisini uzatan lokal vazokonstriksiyona neden olur. Anestezinin yavaş geri emilimi sistemik toksik etki riskini azaltır. Adrenaline ayrıca miyokard üzerinde uyarıcı bir etkiye sahiptir.

Adrenalin canlı vücudunda da sentezlenen, adrenerjik etkilere sahip bir maddedir. Vücutta MAO ve COMT (Kateşol-O-metiltransferaz) enzimleri tarafından metabolize edilir. MAO ve COMT birçok dokuda bulunduğundan, adrenalinin yıkımlanması tamamen karaciğer ya da böbreklere bağlı değildir. Adrenalinin sempatik adrenerjik sinir uçları tarafından alınarak elimine edilmesi de bu maddenin farmakolojik aktivitesinin ortadan kaldırılmasında önemli bir mekanizmadır.

Lidokain mukoz membranlardan iyi emilir ve geri emilim oranı vasküler duruma bağlıdır. Lipid çözünürlüğü nedeniyle merkezi sinir sistemi de dahil olmak üzere tüm dokularda yaygın olarak dağılır. Esas olarak karaciğerde dietilasyon ve sülfat ile konjugasyon yoluyla metabolize edilir. Çoğunlukla metabolitleri şeklinde idrarla atılır, asidik pH'da idrarla atılımı daha yüksektir.

Adokain'in formülasyonu, lidokain ve adrenalinin uygun oranlardaki kombinasyonundan oluşmaktadır. Bu kombinasyon, lidokain'in lokal anestezik özelliklerinin, adrenalinin damar düz kaslarında yaptığı kasılma sonucu oluşan vazokonstriktör etki ile desteklenmesi amacıyla geliştirilmiştir. Adrenalinin metabolitleri idrarla atılır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

At, köpek ve kedilerde cerrahi operasyonların gerçekleştirilebilmesi için gerekli lokal anestezinin sağlanması amacıyla kullanılır.

ADOKAİN Enjeksiyonluk Çözelti, amaca göre, alt ve üst epidural anestezi, infiltrasyon anestezisi, saha blokajı, sinir uzamı, vertebral ve paravertebral anesteziler gibi pek çok lokal anestezi tekniği ile uygulanabilir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Kullanım yolu: Deri altı (SC) uygulama, Epidural uygulama

İnfiltrasyon lokal anestezi: Doza, türe ve tedavi edilecek alanın yüzeyine göre değişecektir. Her durumda, mümkün olan en düşük dozun kullanılması tavsiye edilir.

At	0,5-1ml
Köpek	0,25-0,5ml
Kedi	0,25-0,5ml

İleti (Sinir uzamı) anestezi:

At;

Posterior Dijital Sinir Anestezisi	3-5 ml
Volar ve Plantar Sinir Anestezisi	5-10 ml
İnfaorbital Sinir Anestezisi	8-12 ml
Mandibular Sinir Anestezisi	10-20 ml
Median ve Ulnar Sinir Anestezisi	15-20 ml

Köpek-Kedi: 1,5-3 ml

Epidural anestezi: Sadece atlar içindir.

Düşük Epidural	5-10 ml
Yüksel Epidural	20 ml

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

ADOKAİN Enjeksiyonluk Çözelti'nin dozları kullanılacak lokal anestezi tekniğine, istenen anestezi derinliği ve süresine, uygulama sahasının vaskülarizasyonuna ve hayvanın bireysel tepkisine göre ayarlanmalıdır.

Damar içi uygulamayın ve enjeksiyondan önce enjektör aspire edilerek kanülünün damar içinde olmadığından emin olunmalıdır. Kas içi uygulanmamalıdır. ADOKAİN Enjeksiyonluk Çözeltinin, konjestif kalp yetmezliği, karaciğer bozukluğu, ağır solunum bozukluğu, hipovolemi, belirgin hipoksi ya da şok durumlarında dikkatle kullanılmalıdır. İçerdiği vazokonstriktör ajan nedeniyle kan dolaşımı yetersiz olan vücut bölgelerinde iskemi meydana getirebilir. Tek tırnaklılarda sadece lokal ve bölgesel anestezi için kullanılır. Enjeksiyon steril şartlarda yapılmalı ve kontaminasyon oluşturulmamasına dikkat edilmelidir. Operasyon bölgesine lokal antibiyotik tatbiki önerilmektedir. 24 saat içinde birden fazla anestezi indüksiyonu için kullanılmamalıdır.

Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım

İleri gebe hayvanlarda kullanılmamalıdır.

Fetal depresyondan kaçınmak için dikkatli ve orta dozda kullanın.

İSTENMEYEN ETKİLER

Önerilen dozlarda nadiren hipotansiyon gibi sistemik yan etkiler ortaya çıkar.

Duyarlı hayvanlarda hipersensitivite gelişebilir.

Alerjik reaksiyonlar meydana gelebilir.

Bazen şiddetli ve uzun süreli epinefrin kaynaklı iskemi nedeniyle lokal nekroz oluşabilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Monoamin oksidaz (MAO) inhibitörleri veya trisiklik antidepresan ilaçlar ile tedavi edilen hastalarda ADOKAİN Enjeksiyonluk Çözelti uygulaması sonucu uzun süren hipertansiyon görülebilir. Fenotiazin ve butirofenonlar adrenalinin vazokonstriktör etkisini azaltabilir ya da tersine çevirebilir. Lidokain'in eliminasyon ve metabolizmasını yavaşlattığı için, metopranolol gibi β -adrenerjik bloke edici ajanlar ile lidokainin müşterek kullanımında dikkatli olunmalıdır. Lokal anesteziklerin kas gevşeticilerle birlikte kullanılması her ikisinin de etkisini artırır.

Sülfonamidler, amfoterisin, metohexital, sodyum, alkali, oksidan ve mineral tuzlarla geçimsizlik gösterebildiğinden birlikte kullanılmamalıdır.

Diğer tıbbi ürünlerle karıştırılarak kullanılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT (GEREKLİ İSE)

Aşırı dozlarda ya da kazayla ilacın damar içi verilmesi durumunda ataksi, nistagmus, depresyon, konvülsiyon nöbetleri, kusma, bradikardi ve MSS stimülasyonuna yol açarak klonik konvülsiyonlara ve solunum yetmezliğinden ölüme neden olur.

Çok yüksek dozlarda dolaşım kollapsı şeklinde doz aşımı belirtileri ortaya çıkabilir. Bu semptomlar, diazepam ya da çok kısa etkili barbituratların (Tiopental ya da tiamilal) uygulanması ile tedavi edilebilir.

Ağır durumlarda oksijen desteği sağlanmalıdır.

Aşırı epinefrin hipoksiye bağlı doku nekrozuna neden olabilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Gıda değeri olan hayvanlarda kullanılmaz.

KONTRENDİKASYONLAR

Şoktaki hayvanlarda kullanmayın

Kardiyovasküler, renal veya hepatik problemleri olan hayvanlarda kullanmayın.

Siklopropan veya halotan bazlı anesteziklerle birlikte kullanmayınız.

Epinefrin (vazokonstriktör etkisi olan madde) varlığına bağlı olarak total dolaşım durmasından sonra doku nekrozu riski nedeniyle terminal dolaşımli bölgeleri (kulaklar, kuyruk, penis vb.) uyuşturmak için kullanmayın.

Lidokain, amid tipi lokal anestezikler veya yardımcı maddelerden herhangi birine karşı bilinen aşırı duyarlılık durumunda kullanmayın.

İntravenöz veya intraartiküler olarak uygulamayın

Lokal anestezik maddeler, flegmonlu ve nekrozlu dokulara ya da parçalı yaralara infiltrasyon anestezi uygulanması amacıyla kullanılmamalıdır. Spinal kanalın enfeksiyonlarında, yaralanmalarında ve deformasyonlarında, epidural anestezi yapılmamalıdır.

GENEL UYARILAR

Sadece veteriner hekim tarafından kullanılmalıdır.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde saklanmalıdır

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Ürün uygulanırken eldiven giyilmelidir.

Yanlışlıkla kendi kendine enjeksiyon veya yutma sonrasında flakonu yanınıza alarak tıbbi yardım alın. Göz kontaminasyonu veya aşırı cilt teması sonrasında, soğuk akan su ile iyice yıkayın.

Tahriş devam ederse tıbbi yardım alın.

Hamile kadınlar kullanmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Orjinal ambalajında, 25°C'nin altında, buzdolabına ve derin dondurucuya konulmadan muhafaza edilmelidir. Direkt güneş ışınlarından koruyunuz. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır. Ürün ilk açıldıktan sonra 28 gün içerisinde kullanılmalıdır.

Ürün tıpası en fazla 50 kez delinebilir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

Karton kutu içinde; gri renkli 20 mm bromobutil tıpa ve lacivert renkli flip-off kapaklı, 50 ml Tip II amber cam şişelerde satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde ve veteriner muayenahanelerinde sadece veteriner hekimlere satılır (VHR-VH)

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 20.10.2025

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO.:
29.11.1999-009/0878

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Verano İlaç San. ve Tic. A.Ş. Esentepe Mah. Büyükdere Cad. Tekfen No: 209 İç Kapı No: 6
34394 Şişli/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

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

İç ve Dış Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

ADOKAİN

Enjeksiyonluk Çözelti

Veteriner Lokal Anestezik

Beher ml'de; 20 mg Lidokain HCl, 0,01 mg Adrenaline, antioksidan olarak 0,1 mg sodyum metabisülfid ve koruyucu olarak 1 mg metil paraben içerir.

At, köpek ve kedilerde cerrahi operasyonların gerçekleştirilebilmesi için gerekli lokal anestezinin sağlanması amacıyla kullanılır.

ADOKAİN Enjeksiyonluk Çözelti, amaca göre, alt ve üst epidural anestezi, infiltrasyon anestezisi, saha blokajı, sinir uzamı, vertebral ve paravertebral anesteziler gibi pek çok lokal anestezi tekniği ile uygulanabilir.

Kullanılacak lokal anestezi tekniğine, istenen anestezi derinliği ve süresine, uygulama sahasının vaskülarizasyonuna ve hayvanın bireysel tepkisine göre ayarlanmalıdır.

Ayrıntılı bilgi için prospektüsü okuyunuz.

Gıda değeri olan hayvanlarda kullanılmaz.

Orjinal ambalajında, 25°C'nin altında, buzdolabına ve derin dondurucuya konulmadan muhafaza edilmelidir.

Direkt güneş ışınlarından koruyunuz. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır.

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 28 gün. Ürün tıpası en fazla 50 kez delinebilir.

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

29.11.1999-009/0878

PAZARLAMA İZİN SAHİBİ: Verano İlaç San. ve Tic. A.Ş. Esentepe Mah. Büyükdere

Cad. Tekfen No: 209 İç Kapı No: 6 34394 Şişli/İstanbul

ÜRETİM YERİ:

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

Seri No:

Üretim Ta.:

Son Kul. Ta.:

(Sadece Dış Ambalaj Etiketi İçin)KDV Da. P.S.F.:

