

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Bovimast® DC Meme İçi Süspansiyon

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her 4 g'da:

Aktif maddeler:

Kloksasilin (benzatin olarak) 600,0 mg

Yardımcı maddeler:

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Meme İçi Süspansiyon

Beyaz renkte, homojen yağlı süspansiyon

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

İnek (kuru dönemdeki inekler)

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Bovimast® DC Meme İçi Süspansiyon, ineklerde *Streptococcus agalactia*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* ve *Staphylococcus aureus* kökenli klinik ve subklinik mastitisin kuru dönem tedavisinde endikedir.

4.3 Kontrendikasyonlar

Penisilinlere veya sefalosporinlere aşırı duyarlılığı bilinen hayvanlarda kullanılmamalıdır.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Bulunmamaktadır.

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar:

Ürünün kullanımı resmi ve ulusal antimikrobiyal politikalara uygun olmalıdır. Ürünün etkinliği sadece endikasyonlarda belirtilen mikroorganizmalara karşı belirlenmiştir. Ürünün kullanım şekli dışında kullanılması, kloksasiline karşı bakteri direnci gelişmesine neden olabilir. Ürün uygulanırken asepti kurallarına titizlikle uyulmalıdır.

Aşırı duyarlılık gözlemlendiğinde antihistaminik sağaltımı yapılmalıdır.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar:

Ürünün ciltle temasından kaçınmak için uygulama esnasında koruyucu eldiven giyilmelidir. Penisilinler ve sefalosporinler; enjeksiyonu, solumayı, yutmayı veya cilt ile teması takiben aşırı duyarlığa (alerjiye) neden olabilir. Penisilinlere karşı aşırı duyarlılık sefalosporinlere çapraz reaksiyona neden olabilir ve bunun tersi de olabilir. Bu maddelere karşı alerjik reaksiyonlar bazen ciddi olabilir. Penisilinlere ve sefalosporinlere hassasiyetinizin (alerjinizin) olduğunuzu biliyorsanız bu ürünü kullanmayın. Bu ürüne maruziyetten kaçınmak için önerilen tüm önlemleri alarak, dikkatli bir şekilde kullanın. Maruziyetten sonra deri döküntüleri gibi belirtiler gelişirse, tıbbi yardım almanız ve doktora bu uyarıyı göstermeniz gerekir. Yüzün, dudakların ve gözlerin şişmesi veya solunum güçlüğü ciddi belirtiler olup acil tıbbi yardım gerektirmektedir. Ürünü kullandıktan sonra ellerinizi yıkayınız.

(iii) Diğer uyarılar: Kullanmadan önce ve beklenmedik bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Gıda maddelerinden uzakta, çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz. Kullanmadan önce iyice çalkalayınız. Ambalajı hasarlı olan ürünleri kullanmayınız.

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Penisilinler duyarlı insan ve hayvanlarda alerjik reaksiyonlara (tip 1 alerji) neden olabilirler.

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Laktasyondaki ineklerde kullanılmaz. Ürün kuru dönemde kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Meme içi uygulanmada kloksasilinin emiliminin çok düşük olması sebebiyle gebe hayvanlar üzerinde olumsuz bir etki beklenmez.

4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Penisilinler aminoglikozid antibiyotikler ve sefalosporinlerle sinerjistik etkileşim meydana getirir. Beta-laktam grubu antibakteriyel ilaçlar; makrolidler, tetrasiklinler ve fenikoller ile birlikte kullanılmamalıdır. Diğer meme için ilaçlar ile birlikte kullanılması önerilmez.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

İneklerde kuru döneme girmeden önceki son sağımda meme içindeki süt tamamen boşaltılıp her meme lobuna meme kanalı yoluyla bir adet 4 g Bovimast® DC süspansiyonun tamamı uygulanır.

Meme başı temizlendikten ve uygun bir antiseptik ile dezenfekte edildikten hemen sonra uygulanmalıdır. Enjektör açtıktan sonra enjektör ucunun kontaminasyonundan kaçınılmalıdır. Enjektör sadece bir kez kullanılabilir. Kısmen kullanılmış enjektörler atılmalıdır.

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

Penisilinler bireysel duyarlılık haricinde zehirsiz bileşikler olarak bilinir. Kloksasilin için farelerde kas içi yolla OD_{50} 5 g/ kg'dır. Spesifik antidot bildirilmemiştir. Hedef türde önerilen dozlar aşılmamalıdır.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Laktasyondaki ineklere kullanılmamalıdır. Kazara laktasyondaki ineklere uygulanması durumunda sütteki miktarı 0.03 mcg/ml'nin altına düşmeden sütler insan tüketimine sunulmamalıdır. Kuru dönemin 42 günden kısa olduğu ineklerde kullanılmamalıdır. Kuru dönemdeki uygulamayı takiben 46 gün geçmeden elde edilen sütler insan tüketimine sunulmamalıdır. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen inekler 35 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Meme içi antibiyotik uygulaması süresince ve sütteki yasal arınma süresi tamamlanmadan süt, buzağı beslenmesinde kullanılmamalıdır.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapötik Grup: Meme içi kullanım için antibakteriyeller, kloksasilin
ATCvet Kodu: QJ51CF02

5.1 Farmakodinamik özellikler

Bovimast® DC Meme içi Süspansiyon, kuru döneme giren ineklerde meme içi kullanım için özel olarak geliştirilmiş yavaş salınım bazlı bir formüle sahiptir. Kloksasilin, beta-laktamaz enzimine dayanıklı penisilin türevi olması nedeniyle Penisilin G'ye dirençli stafilokoklar üzerinde de etkilidir. Özellikle subklinik mastitis etkenleri arasında ilk sırada yer alan

streptokok ve stafilokoklar, yeni verim dönemi başlangıcında da en sık rastlanan akut mastitis etkenleridir. Kloksasilin gram-pozitif bakterilerden kaynaklanan mastitis etkenlerinin kuru dönemde ortadan kaldırılması üzerinde bakterisidal bir etki gösterir.

Kloksasilin, mastitise yol açan *Streptococcus agalactiae* ve diğer streptokok türlerini (*Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*), penisiline dirençli ve duyarlı stafilokokları içeren Gram pozitif organizmalara karşı etkindir.

Tüm beta-laktam antibiyotiklerde olduğu gibi kloksasilinin etki mekanizması hücre duvarı oluşumu sırasında peptidoglikan zincirlerin mürein tabakasını oluşturmada görevli transpeptidaz enzimini asimile ederek hücre duvarı oluşumunu inhibe etme esasına dayanır.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Kloksasilin benzatin, kloksasilinin suda çözünmeyen organik tuzudur. Bu yapı nedeniyle yavaş emilim ve yavaş atılır. Alüminyum monostereat ve mineral yağlı taşıyıcı özellikleri memede kalma süresini 7 hafta süreye uzatır. Kloksasilin benzatinin kuru dönemde meme sekresyonlarına bağlanma oranı %80, doku homojenizatlarına bağlanma oranı ise %25'dir. Sistemik emilimi çok düşük olduğundan farmakokinetik parametreler oluşturulmamıştır. Meme dokusundaki 6 – 8 günde pik konsantrasyona (25 µg/ml) ulaşır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Alüminyum stearat

Stearik asit

Sıvı paraffin

6.2 Geçimsizlikler

İlaç etkileşimleri bölümüne bakınız.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 36 ay

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: Her enjektör tek kullanım içindir. Arta kalan ürün olması halinde tekrar kullanılmamalıdır.

6.4 Muhafaza şartları

Kendi ambalajı içinde, dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25 °C'nin altında saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

4 g ürün içeren beyaz renkli LDPE kapak ve beyaz renkli LDPE piston ile kapatılmış, beyaz renkli LDPE meme içi enjektörler, 4-20-40 ve 120 adetlik karton kutularda ve 12 adetlik PVC-Pet ambalajlarda 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

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Sahrayıcedit Mh. Batman Sk. Royal Plaza No:18/6 Kadıköy/İSTANBUL

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

017/0028

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ
23.11.2006

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ
23.12.2025

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Bovimast® DC

Meme içi Süspansiyon

Veteriner Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Bovimast® DC, beyaz renkte, homojen yağlı süspansiyon olup, her 4 g ürün içeren meme içi uygulama enjektöründe 600 mg kloksasiline eşdeğer kloksasilin benzoatı bulunmaktadır.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Farmakodinamik Özellikler

Bovimast® DC Meme içi Süspansiyon, kuru döneme giren ineklerde meme içi kullanım için özel olarak geliştirilmiş yavaş salınım bazlı bir formüle sahiptir. Kloksasilin, beta-laktamaz enzimine dayanıklı penisilin türevidir olması nedeniyle Penisilin G'ye dirençli stafilokoklar üzerinde de etkilidir. Özellikle subklinik mastitis etkenleri arasında ilk sırada yer alan streptokok ve stafilokoklar, yeni verim dönemi başlangıcında da en sık rastlanan akut mastitis etkenleridir. Kloksasilin gram-pozitif bakterilerden kaynaklanan mastitis etkenlerinin kuru dönemde ortadan kaldırılması üzerinde bakterisidal bir etki gösterir.

Kloksasilin, mastitise yol açan *Streptococcus agalactiae* ve diğer streptokok türlerini (*Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*), penisiline dirençli ve duyarlı stafilokokları içeren Gram pozitif organizmalara karşı etkilidir.

Tüm beta-laktam antibiyotiklerde olduğu gibi kloksasilinin etki mekanizması hücre duvarı oluşumu sırasında peptidoglikan zincirlerin müreine tabakasını oluşturmada görevli transpeptidaz enzimini asimile ederek hücre duvarı oluşumunu inhibe etme esasına dayanır.

Farmakokinetik Özellikler

Kloksasilin benzoatı, kloksasilinin suda çözünmeyen organik tuzudur. Bu yapı nedeniyle yavaş emilim ve yavaş atılır. Alüminyum monostereat ve mineral yağlı taşıyıcı özellikleri memede kalma süresini 7 hafta süreye uzatır. Kloksasilin benzoatının kuru dönemde meme sekresyonlarına bağlanma oranı %80, doku homojenizatlarına bağlanma oranı ise %25'dir. Sistemik emilimi çok düşük olduğundan farmakokinetik parametreler oluşturulmamıştır. Meme dokusundaki 6 – 8 günde pik konsantrasyona (25 µg/ml) ulaşır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Bovimast® DC Meme içi Süspansiyon, *ineklerde Streptococcus agalactia*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* ve *Staphylococcus aureus* kökenli klinik ve subklinik mastitisin kuru dönem tedavisinde endikedir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

İneklerde kuru döneme girmeden önceki son sağımda meme içindeki süt tamamen boşaltılıp her meme lobuna meme kanalı yoluyla bir adet 4 g Bovimast® DC süspansiyonun tamamı uygulanır.

Meme başı temizlendikten ve uygun bir antiseptik ile dezenfekte edildikten hemen sonra uygulanmalıdır. Enjektör açtıktan sonra enjektör ucunun kontaminasyonundan kaçınılmalıdır. Enjektör sadece bir kez kullanılabilir. Kısmen kullanılmış enjektörler atılmalıdır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Ürünün kullanımı resmi ve ulusal antimikrobiyal politikalara uygun olmalıdır. Ürünün etkinliği sadece endikasyonlarda belirtilen mikroorganizmalara karşı belirlenmiştir. Ürünün kullanım şekli dışında kullanılması, kloksasiline karşı bakteri direnci gelişmesine neden

olabilir. Ürün uygulanırken asepsi kurallarına titizlikle uyulmalıdır. Aşırı duyarlılık gözlemlendiğinde antihistaminik sağaltımı yapılmalıdır.

Gebelik Ve Laktasyon Döneminde Kullanım: Laktasyondaki ineklerde kullanılmaz. Ürün kuru dönemde kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Meme içi uygulanmada kloksasilinin emiliminin çok düşük olması sebebiyle gebe hayvanlar üzerinde olumsuz bir etki beklenmez.

İSTENMEYEN ETKİLER

Penisilinler duyarlı insan ve hayvanlarda alerjik reaksiyonlara (tip 1 alerji) neden olabilirler.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Penisilinler aminoglikozid antibiyotikler ve sefalosporinlerle sinerjistik etkileşim meydana getirir. Beta-laktam grubu antibakteriyel ilaçlar; makrolidler, tetrasiklinler ve fenikoller ile birlikte kullanılmamalıdır. Diğer meme için ilaçlar ile birlikte kullanılması önerilmez.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Penisilinler bireysel duyarlılık haricinde zehirsiz bileşikler olarak bilinir. Kloksasilin için farelerde kas içi yolla OD_{50} 5 g/ kg'dır. Spesifik antidot bildirilmemiştir. Hedef türde önerilen dozlar aşılmamalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.); Laktasyondaki ineklere kullanılmamalıdır. Kazara laktasyondaki ineklere uygulanması durumunda sütteki miktarı 0.03 mcg/ml'nin altına düşmeden sütler insan tüketimine sunulmamalıdır. Kuru dönemin 42 günden kısa olduğu ineklerde kullanılmamalıdır. Kuru dönemdeki uygulamayı takiben 46 gün geçmeden elde edilen sütler insan tüketimine sunulmamalıdır. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen inekler 35 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Meme içi antibiyotik uygulaması süresince ve sütteki yasal arınma süresi tamamlanmadan süt, buzağı beslenmesinde kullanılmamalıdır

KONTRENDİKASYONLAR

Penisilinlere veya sefalosporinlere aşırı duyarlılığı bilinen hayvanlarda kullanılmamalıdır.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmedik bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Gıda maddelerinden uzakta, çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz. Kullanmadan önce iyice çalkalayınız. Ambalajı hasarlı olan ürünleri kullanmayınız.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Ürünün ciltle temasından kaçınmak için uygulama esnasında koruyucu eldiven giyilmelidir. Penisilinler ve sefalosporinler; enjeksiyonu, solumayı, yutmayı veya cilt ile teması takiben aşırı duyarlığa (alerjiye) neden olabilir. Penisilinlere karşı aşırı duyarlılık sefalosporinlere çapraz reaksiyona neden olabilir ve bunun tersi de olabilir. Bu maddelere karşı alerjik reaksiyonlar bazen ciddi olabilir. Penisilinlere ve sefalosporinlere hassasiyetinizin (alerjinizin) olduğunuzu biliyorsanız bu ürünü kullanmayın. Bu ürüne maruziyetten kaçınmak için önerilen tüm önlemleri alarak, dikkatli bir şekilde kullanın. Maruziyetten sonra deri döküntüleri gibi belirtiler gelişirse, tıbbi yardım almanız ve doktora bu uyarıyı göstermeniz gerekir. Yüzün, dudakların ve gözlerin şişmesi veya solunum güçlüğü ciddi belirtiler olup acil tıbbi yardım gerektirmektedir. Ürünü kullandıktan sonra ellerinizi yıkayınız.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Kendi ambalajı içinde, dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25 °C'nin altında saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 36 aydır. Her enjektör tek kullanım içindir. Arta kalan ürün olması halinde tekrar kullanılmamalıdır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

4 g ürün içeren beyaz renkli LDPE kapak ve beyaz renkli LDPE piston ile kapatılmış, beyaz renkli LDPE meme içi enjektörler, 4 adet, 20 adet, 40 adet ve 120 adetlik karton kutularda ve 12 adetlik PVC-Pet ambalajlarda satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜS ONAY TARİHİ: 23.12.2025

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
23.11.2006 -017/0028

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.
Sahrayıcedit Mah. Batman Sk. Royal Plaza No:18/6 Kadıköy-İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.
Organize Sanayi Bölgesi 2. Kısım 10. Cadde No:7 TOKAT

Dış ambalaj metni

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Bovimast® DC

Meme içi Süspansiyon

Veteriner Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Bovimast® DC, beyaz renkte, homojen yağlı süspansiyon olup, her 4 g ürün içeren meme içi uygulama enjektöründe 600 mg kloksasiline eşdeğer kloksasilin benzatin bulunmaktadır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Bovimast® DC Meme içi Süspansiyon, ineklerde *Str. agalactia*, *Str. dysalactia*, *Str. uberis* ve *Staph. aureus* kökenli klinik ve subklinik mastitisin kuru dönem tedavisinde endikedir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

İneklerde kuru döneme girmeden önceki son sağımda meme içindeki süt tamamen boşaltılıp her meme lobuna meme kanalı yoluyla bir adet 4 g Bovimast® DC süspansiyonun tamamı uygulanır.

Uygulamadan önce meme başı ve meme kanalı bir antiseptik ile temizlenir. Enjektör açtıktan sonra enjektör ucunun kontaminasyonundan kaçınılmalıdır. Uygulamadan sonra meme başının antisepsisi yapılmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.); Laktasyondaki ineklere kullanılmamalıdır. Kazara laktasyondaki ineklere uygulanması durumunda sütteki miktarı 0.03 mcg/ml'nin altına düşmeden sütler insan tüketimine sunulmamalıdır. Kuru dönemin 42 günden kısa olduğu ineklerde kullanılmamalıdır. Kuru dönemdeki uygulamayı takiben 46 gün geçmeden elde edilen sütler insan tüketimine sunulmamalıdır. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen inekler 35 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmedik bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Gıda maddelerinden uzakta, çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz. Kullanmadan önce iyice çalkalayınız. Ambalajı hasarlı olan ürünleri kullanmayınız.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Özel saklama koşullarına ihtiyaç duyulmadan, kendi ambalajı içinde, dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25 °C'nin altında saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 36 aydır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

4 g ürün içeren beyaz renkli LDPE kapak ve beyaz renkli LDPE piston ile kapatılmış, beyaz renkli LDPE meme içi enjektörler, 4 adet, 20 adet, 40 adet ve 120 adetlik karton kutularda ve 12 adetlik PVC-Pet ambalajlarda satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIđI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
23.11.2006 -017/0028

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

ALKE SAđLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Sahrayıcedid Mah. Batman Sk. Royal Plaza No:18/6 Kadıköy-İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

ALKE SAđLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Organize Sanayi Bölgesi 2. Kısım 10. Cadde No:7 TOKAT

SERİ NO:

ÜRETİM TARİHİ:

SON KULLANMA TARİHİ:

KDV DAHİL PERAKENDE SATIŞ FİYATI:

İç ambalaj metni

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Bovimast® DC

Meme içi Süspansiyon

Veteriner Antibakteriyel

Bovimast® DC, beyaz renkte, homojen yağlı süspansiyon olup, her 4 g ürün içeren meme içi uygulama enjektöründe 600 mg kloksasiline eşdeğer kloksasilin benzatin bulunmaktadır.

DETAYLI BİLGİ İÇİN PROSPEKTÜSÜ OKUYUNUZ.

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.); Sığır eti: 35 gün Süt: 46 gün

Laktasyondaki ineklere kullanılmamalıdır.

Kendi ambalajı içinde, dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25 °C'nin altında saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 36 aydır.

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

23.11.2006 -017/0028

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Sahrayıcedit Mah. Batman Sk. Royal Plaza No:18/6 Kadıköy-İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Organize Sanayi Bölgesi 2. Kısım 10. Cadde No:7 TOKAT

SERİ NO:

ÜRETİM TARİHİ:

SON KULLANMA TARİHİ:

KDV DAHİL PERAKENDE SATIŞ FİYATI: