

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

BUPARVON Enjeksiyonluk Çözelti

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml:

Aktif madde:

Buparvakuon.....50 mg

Yardımcı madde:

N-Metil-2-Pirolidon.....500 mg

Yardımcı maddeler:

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Enjeksiyonluk Çözelti

Kırmızı renkte, berrak, steril çözelti.

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Sığır

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Buparvon Enjeksiyonluk Çözelti; sığırlarda *Theileria annulata*, *T.parva*, *T.bovis*, *T.mutans*, *T.sergenti*'den ileri gelen Theileriosis'in tüm formlarının tedavisinde kullanılır.

Buparvon Enjeksiyonluk Çözelti hastalığın kuluçka döneminde ve klinik belirtiler görüldükten sonra uygulanabilir.

4.3 Kontrendikasyonlar

Ven içi (İV) ve deri altı (SC) yolla uygulamayınız. Aktif maddeye karşı aşırı duyarlılığı olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

-

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

- Ağır seyreden Theileriosis olgularında tedaviye rağmen hastalığın kötüye gidişine rastlanabilir. Bu durumda tedavinin tekrarlanması gerekir.
- Sekonder enfeksiyonların engellenmesi için tedavinin antibakteriyel uygulama ile desteklenmesi yararlıdır.
- Hastalığın diğer kene kaynaklı hastalıklarla karışması ve birlikte seyretme ihtimali göz önünde bulundurulmalıdır. Theileriosis belirtileri tarafından maskelenen diğer hastalıkların, hayvandaki bağışıklık sistemi zayıfladıkça ortaya çıkabileceği unutulmamalıdır. Theileriosis ile birlikte seyreden Babesiosis ve Anaplasmosis varlığı durumunda bu hastalıklar için ayrıca spesifik tedavi uygulanmalıdır.

- İyileşen hayvanlarda hastalığa neden olan izolata özel bağışıklık gelişir. Ancak antijenik yönden farklı bir izolat tarafından yeni bir enfeksiyon meydana gelebilir. Bu durumda buparvakuon ile tedavinin tekrarlanması gerekir.
- Nekahat döneminde hayvanın iyi beslenmesine önem verilmelidir.
- Ciddi anlamda enfeksiyona yakalanmış hayvanların uzun süreli yürüyüş, nakil, akarisit banyosu vb. gibi stres faktörlerine maruz bırakılmamaları gerekir.
- Theileriosis enfeksiyonlarında anemi varlığı karakteristik bir durumdur. Tedavide aneminin göz önünde bulundurulması gerekir.
- Hastalıktan ölen hayvanların ve diğer hayvanların uygun bir akarisit ile ilaçlanmaları ve üzerlerinde hastalığı bulaştırması mümkün olan kenelerin öldürülmesi gereklidir.
- Enjeksiyon bölgesinin kuru ve temiz olmasına dikkat edilmelidir.
- Ağır olgularda, uygulamanın tekrarı halinde, ilk uygulamanın yapıldığı boyun bölümünün ters tarafına enjeksiyon yapılmalıdır.
- Buparvakuon direnci, mitokondriyal sitokrom b'nin Qo-kinon bağlanma bölgesindeki parazit mutasyonları ile ilişkilidir. *Theileria annulata* 'da buparvakuona karşı direnç gelişebilir. Bu nedenle doz iyi ayarlanmalı ve sadece klinik olarak enfekte hayvanlara uygulanmalıdır. Destek tedavisi mutlaka yapılmalı ve kene mücadelesi ihmal edilmemelidir.
- Sadece Theileriosis tedavisinde kullanılmalıdır. Diğer kan parazitlerin hastalıklarında (babesiosis ve anaplazmosis) endike değildir.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Deriye temas ettiğinde sabun ve su ile yıkanmalıdır. İlaçla bulaşmış giysiler değiştirilmelidir. İlaç kullanılırken sigara içilmemeli ve yemek vb. yenilmemelidir.

Uygulama sırasında temiz ve steril enjektör kullanınız. İlacın el ve göze temasından kaçınınız.

Yardımcı madde N-metil pirolidon ile tavşanlarda ve sıçanlarda yapılan laboratuvar çalışmaları fetotoksik etkilere dair kanıtlar göstermiştir. Ürünü uygulayacak doğurganlık çağındaki, hamile veya hamile olması muhtemel kadınlar kazara kendine enjeksiyonu ve ürünle teması önlemek için azami özeni göstermeli ve tüm önlemleri almalıdır.

(iii) Diğer uyarılar

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Kas içi uygulamayı takiben enjeksiyon bölgesinde lokal, ağrısız, ödemli, geçici bir şişkinlik görülebilir. Enjeksiyon sonrası geçici kas spazmları oluşabilir.

Yardımcı madde N-metil 2-pirolidona bağlı olarak deri hassasiyeti görülebilir.

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Bu ürünün sığırlarda gebelik, emzirme sırasında veya damızlık amaçlı hayvanlarda güvenilirliği belirlenmemiştir. Yardımcı madde N-metil pirolidon ile tavşanlarda ve sıçanlarda yapılan laboratuvar çalışmaları fetotoksik etkilere dair kanıtlar göstermiştir.

Gebelikte Kullanım: Gebe hayvanlarda kullanılması tavsiye edilmez.

4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Theileriosis immun sistem üzerinde ciddi şekilde baskılayıcı etki gösterir. Bu nedenle hastalık süresince ve nekahat döneminde herhangi bir aşılama yapılmamalıdır.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Sığırlarda sadece boyun kasından derin kas içi yolla uygulanır. Genel doz 1 kg vücut ağırlığı için 2.5 mg'dır. 20 kg vücut ağırlığı için 1 ml uygulanır. Tek doz genellikle tedaviye yeterlidir. Ağır vakalarda ilk uygulamadan 48-72 saat sonra ikinci bir doz uygulamasına ihtiyaç duyulabilir.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Bildirilen tedavi dozunda güvenlidir. Spesifik antidotu mevcut değildir

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben sığırlar 147 gün geçmeden kesime sevk edilmemeli ve karaciğeri insan gıdası olarak tüketilmemelidir. Sütü insan tüketimine sunulan sağlam sığırlarda kullanılmaz. Buparvakuon uygulanan ineklerin sütleri 43 gün süre ile buzağılara içerilmemeli; eğer içirildi ise 91 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: Diğer Antiprotozoal Ajanlar

ATC Vet Kodu: QP51AX22

5.1 Farmakodinamik özellikler

Buparvon Enjeksiyonluk Çözelti; etkin madde olan buparvakuon, parvakuondan elde edilen ikinci nesil hidroksinaftakuinon türevi bir antiprotozoondur. Ubikinon (koenzim Q) bölgesindeki theileria elektronlarının plazmodial taşınmasını etkin bir şekilde engeller ve böylece onları enerjilerinin ana kaynağından mahrum bırakır. Bu da oksijen elektronlarının salınmasına ve ayrıca parazitlerde strese neden olan serbest radikal süperoksit ($O - 2$) üretimine yol açar. Bu, mitokondriyal solunumun ihlaline ve retiküloendotelyal sistem ve eritrosit hücrelerinde bulunan theileriosis etkenlerinin hayati aktivitesinin kesilmesine yol açar. Uygulamadan sonra ateşi hızla düşürür. Etkinliği parazite spesifiktir.

Buparvakuon theileriosis'in her türlü formuna (şizont ve piroplazma) etki eder.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Buparvon Enjeksiyonluk Çözelti; Kas içi 2.5 mg/kg dozda uygulandığında 3 - 3.5 saat içinde maksimum plazma konsantrasyonuna ulaşır. Uygulamadan 3.17 ± 0.39 saat sonra ulaştığı maksimum konsantrasyon 0.102 ± 0.030 mg/L arasındadır. Buparvakuonun yapısındaki tertiary-butyl bağı nedeniyle plazma yarılanma ömrü uzar, 4-pozisyonundaki sikloheksil halkasına sahip olması sayesinde de yavaş metabolize olur. Yarı ömrü, uygulamadan sonra yaklaşık 26.44 ± 2.81 saat civarındadır. Enterohepatik sirkülasyon sonrası değişikliğe uğramadan gaita ile ve az miktarda da (%2.5) idrar yoluyla atılmaktadır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

N-metil-2-Pirolidon

Sorbitan Oleat (Span 80)

Trigliserit medium chain (Miglyol 812)

6.2 Geçimsizlikler

Uyumluluk çalışmalarının yokluğu sebebiyle başka veteriner tıbbi ürünler ile karıştırılmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Raf ömrü imal tarihinden itibaren 3 yıldır.
İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 28 gün
Tıpa 50'den fazla delinmemelidir.

6.4 Muhafaza şartları

Kendi ambalajı içinde, dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25 °C'nin altında saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz.
Açıldıktan sonra bitmiş ürün saklama koşulları ile aynı olacak şekilde saklayınız.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

Buparvon Enjeksiyonluk Çözelti; 50 ml'lik amber renkli tip 2 cam şişeler, gri bromobutil tip I tıpa ve alüminyum halkalı şeffaf flip-off kapaklı şekilde karton kutu içinde 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

014/0076

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

07.06.2005

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

17.12.2025

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

BUPARVON

Enjeksiyonluk Çözelti

Veteriner Antiprotozooner

BİLEŞİMİ

Her ml'de 50 mg Buparvakuon, çözücü olarak 500 mg N-Metil-2-Pirolidon içeren kırmızı renkte, berrak enjeksiyonluk çözeltidir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakodinamik özellikler:Buparvon Enjeksiyonluk Çözelti; etkin madde olan buparvakuon, parvakuondan elde edilen ikinci nesil hidroksinaftakuinon türevi bir antiprotozoonerdir. Ubikinon (koenzim Q) bölgesindeki theileria elektronlarının plazmodial taşınmasını etkin bir şekilde engeller ve böylece onları enerjilerinin ana kaynağından mahrum bırakır. Bu da oksijen elektronlarının salınmasına ve ayrıca parazitlerde strese neden olan

serbest radikal süperoksit ($O - 2$) üretimine yol açar. Bu, mitokondriyal solunumun ihlaline ve retiküloendotelial sistem ve eritrosit hücrelerinde bulunan theileriosis etkenlerinin hayati aktivitesinin kesilmesine yol açar. Uygulamadan sonra ateşi hızla düşürür. Etkinliği parazite spesifiktir.

Buparvakuon theileriosis'in her türlü formuna (şizont ve piroplazma) etki eder.

Farmakokinetik özellikler: Buparvon Enjeksiyonluk Çözelti;Kas içi 2.5 mg/kg dozda uygulandığında 3 - 3.5 saat içinde maksimum plazma konsantrasyonuna ulaşır. Uygulamadan 3.17 ± 0.39 saat sonra ulaştığı maksimum konsantrasyon 0.102 ± 0.030 mg/L arasındadır. Buparvakuonun yapısındaki tertiary-butyl bağı nedeniyle plazma yarılanma ömrü uzar, 4-pozisyonundaki sikloheksil halkasına sahip olması sayesinde de yavaş metabolize olur. Yarı ömrü, uygulamadan sonra yaklaşık 26.44 ± 2.81 saat civarındadır. Enterohepatik sirkülasyon sonrası değişikliğe uğramadan gaita ile ve az miktarda da (%2.5) idrar yoluyla atılmaktadır.

KULLANIM SAHASI/ ENDİKASYONLARI

Buparvon Enjeksiyonluk Çözelti; sığırlarda *Theileria annulata*, *T.parva*, *T.bovis*, *T.mutans*, *T.sergenti*'den ileri gelen Theileriosis'in tüm formlarının tedavisinde kullanılır.

Buparvon Enjeksiyonluk Çözelti hastalığın kuluçka döneminde ve klinik belirtiler görüldükten sonra uygulanabilir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Sığırlarda sadece boyun kasından derin kas içi yolla uygulanır. Genel doz 1 kg vücut ağırlığı için 2.5 mg'dır. 20 kg vücut ağırlığı için 1 ml uygulanır. Tek doz genellikle tedaviye yeterlidir. Ağır vakalarda ilk uygulamadan 48-72 saat sonra ikinci bir doz uygulamasına ihtiyaç duyulabilir.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

- Ağır seyreden Theileriosis olgularında tedaviye rağmen hastalığın kötüye gidişine rastlanabilir. Bu durumda tedavinin tekrarlanması gerekir.
- Sekonder enfeksiyonların engellenmesi için tedavinin antibakteriyel uygulama ile desteklenmesi yararlıdır.
- Hastalığın diğer kene kaynaklı hastalıklarla karışması ve birlikte seyretme ihtimali göz önünde bulundurulmalıdır. Theileriosis belirtileri tarafından maskelenen diğer hastalıkların, hayvandaki bağışıklık sistemi zayıfladıkça ortaya çıkabileceği unutulmamalıdır. Theileriosis ile birlikte seyreden Babesiosis ve Anaplasmosis varlığı durumunda bu hastalıklar için ayrıca spesifik tedavi uygulanmalıdır.
- İyileşen hayvanlarda hastalığa neden olan izolata özel bağışıklık gelişir. Ancak antijenik yönden farklı bir izolat tarafından yeni bir enfeksiyon meydana gelebilir. Bu durumda buparvakuon ile tedavinin tekrarlanması gerekir.
- Nekahat döneminde hayvanın iyi beslenmesine önem verilmelidir.
- Ciddi anlamda enfeksiyona yakalanmış hayvanların uzun süreli yürüyüş, nakil, akarisit banyosu vb. gibi stres faktörlerine maruz bırakılmamaları gerekir.
- Theileriosis enfeksiyonlarında anemi varlığı karakteristik bir durumdur. Tedavide aneminin göz önünde bulundurulması gerekir.
- Hastalıktan ölen hayvanların ve diğer hayvanların uygun bir akarisit ile ilaçlanması ve üzerlerinde hastalığı bulaştırması mümkün olan kenelerin öldürülmesi gereklidir.
- Enjeksiyon bölgesinin kuru ve temiz olmasına dikkat edilmelidir.
- Ağır olgularda, uygulamanın tekrarı halinde, ilk uygulamanın yapıldığı boyun bölümünün ters tarafına enjeksiyon yapılmalıdır.

- Buparvakuon direnci, mitokondriyal sitokrom b'nin Qo-kinon bağlanma bölgesindeki parazit mutasyonları ile ilişkilidir. *Theileria annulata* 'da buparvakuona karşı direnç gelişebilir. Bu nedenle doz iyi ayarlanmalı ve sadece klinik olarak enfekte hayvanlara uygulanmalıdır. Destek tedavisi mutlaka yapılmalı ve kene mücadelesi ihmal edilmemelidir.
- Sadece Theileriosis tedavisinde kullanılmalıdır. Diğer kan parazitlerin hastalıklarında (babesiosis ve anaplazmosis) endike değildir.
- Bu ürünün sığırlarda gebelik, emzirme sırasında veya damızlık amaçlı hayvanlarda güvenilirliği belirlenmemiştir. Yardımcı madde N-metil pirolidon ile tavşanlarda ve sıçanlarda yapılan laboratuvar çalışmaları fetotoksik etkilere dair kanıtlar göstermiştir.
- **Gebelikte Kullanım:** Gebe hayvanlarda kullanılması tavsiye edilmez.

İSTENMEYEN ETKİLER

Kas içi uygulamayı takiben enjeksiyon bölgesinde lokal, ağrısız, ödemli, geçici bir şişkinlik görülebilir. Enjeksiyon sonrası geçici kas spazmları oluşabilir. Yardımcı madde N-metil 2-pirolidona bağlı olarak deri hassasiyeti görülebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Theileriosis immun sistem üzerinde ciddi şekilde baskılayıcı etki gösterir. Bu nedenle hastalık süresince ve nekahat döneminde herhangi bir aşılama yapılmamalıdır. Uyumluluk çalışmalarının yokluğu sebebiyle başka veteriner tıbbi ürünler ile karıştırılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Bildirilen tedavi dozunda güvenlidir. Spesifik antidotu mevcut değildir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben sığırlar 147 gün geçmeden kesime sevk edilmemeli ve karaciğeri insan gıdası olarak tüketilmemelidir. Sütü insan tüketimine sunulan sağlam sığırlarda kullanılmaz. Buparvakuon uygulanan ineklerin sütleri 43 gün süre ile buzağılara içerilmemeli; eğer içirildi ise 91 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir.

KONTRENDİKASYONLAR

Ven içi (İV) ve deri altı (SC) yolla uygulamayınız. Aktif maddeye karşı aşırı duyarlılığı olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

GENEL UYARILAR

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz. Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Deriye temas ettiğinde sabun ve su ile yıkanmalıdır. İlaçla bulaşmış giysiler değiştirilmelidir. İlaç kullanılırken sigara içilmemeli ve yemek vb. yenilmemelidir. Uygulama sırasında temiz ve steril enjektör kullanınız. İlacın el ve göze temasından kaçınınız. Yardımcı madde N-metil pirolidon ile tavşanlarda ve sıçanlarda yapılan laboratuvar çalışmaları fetotoksik etkilere dair kanıtlar göstermiştir. Ürünü uygulayacak doğurganlık

çağındaki, hamile veya hamile olması muhtemel kadınlar kazara kendine enjeksiyonu ve ürünle teması önlemek için azami özeni göstermeli ve tüm önlemleri almalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

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

Açıldıktan sonra bitmiş ürün saklama koşulları ile aynı olacak şekilde saklayınız.

Raf ömrü imal tarihinden itibaren 3 yıl, iç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü 28 gündür.

Tıpa 50'den fazla delinmemelidir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

Buparvon Enjeksiyonluk Çözelti; 50 ml'lik amber renkli tip 2 cam şişeler, gri bromobutil tip I tıpa ve alüminyum halkalı şeffaf flip-off kapaklı şekilde karton kutu içinde satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 17.12.2025

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİHİ VE NO:
07.06.2005-014/0076

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

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

Sahrayıcedit Mah. Batman Sok. Royal Plaza No.18/6 Kadıköy/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

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

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

Dış Ambalaj Metni

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

BUPARVON

Enjeksiyonluk Çözelti

Veteriner Antiprotozooner

BİLEŞİMİ

Her ml'de 50 mg Buparvakuon, çözücü olarak 500 mg N-Metil-2-Pirolidon içeren kırmızı renkte, berrak enjeksiyonluk çözeltidir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Sığırlarda sadece boyun kasından derin kas içi yolla uygulanır. Genel doz 1 kg canlı ağırlık için 2.5 mg'dır. 20 kg canlı ağırlık için 1 ml uygulanır. Tek doz genellikle tedaviye yeterlidir.

Ağır vakalarda ilk uygulamadan 48-72 saat sonra ikinci bir doz uygulamasına ihtiyaç duyulabilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben sığırlar 147 gün geçmeden kesime sevk edilmemeli ve karaciğeri insan gıdası olarak tüketilmemelidir. Sütü insan tüketimine sunulan sağmal sığırlarda kullanılmaz. Buparvakuon uygulanan ineklerin sütleri 43 gün süre ile buzağılara içirilmemeli; eğer içirildi ise 91 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

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

Açıldıktan sonra bitmiş ürün saklama koşulları ile aynı olacak şekilde saklayınız.

Raf ömrü imal tarihinden itibaren 3 yıl, iç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü 28 gündür.

Tıpa 50'den fazla delinmemelidir.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİHİ VE NO:
07.06.2005-014/0076

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

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

Sahrayıcedit Mah. Batman Sok. Royal Plaza No.18/6 Kadıköy/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

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

Merkez 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

BUPARVON

Enjeksiyonluk Çözelti

Veteriner Antiprotozooner

BİLEŞİMİ

Her ml'de 50 mg Buparvakuon, çözücü olarak 500 mg N-Metil-2-Pirolidon içeren kırmızı renkte, berrak enjeksiyonluk çözeltidir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Sığırlarda sadece boyun kasından derin kas içi yolla uygulanır. Genel doz 1 kg vücut ağırlığı için 2.5 mg'dır. 20 kg vücut ağırlığı için 1 ml uygulanır. Tek doz genellikle tedaviye yeterlidir. Ağır vakalarda ilk uygulamadan 48-72 saat sonra ikinci bir doz uygulamasına ihtiyaç duyulabilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben sığırlar 147 gün geçmeden kesime sevk edilmemeli ve karaciğeri insan gıdası olarak tüketilmemelidir. Sütü insan tüketimine sunulan sağmal sığırlarda kullanılmaz. Buparvakuon uygulanan ineklerin sütleri 43 gün süre ile buzağılara içirilmemeli; eğer içirildi ise 91 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

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

Açıldıktan sonra bitmiş ürün saklama koşulları ile aynı olacak şekilde saklayınız.

Raf ömrü imal tarihinden itibaren 3 yıl, iç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü 28 gündür.

Tıpa 50' kezden fazla delinmemelidir.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİHİ VE NO:
07.06.2005-014/0076

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

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

Sahrayıcedit Mah. Batman Sok. Royal Plaza No.18/6 Kadıköy/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

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

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

SERİ NO:

ÜRETİM TARİHİ:

SON KULLANMA TARİHİ: