

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

BUSCALJİN Enjeksiyonluk Çözelti

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml:

Aktif maddeler:

Hiyosin Bütilbromür (Bütilskopolamin Bromür) 4.00 mg

(Bütil Hiyosin olarak..... 3.2743 mg)

Metamizol sodyum monohidrat500.0 mg

(Metamizol olarak.....443.10 mg)

Yardımcı maddeler:

Fenol (koruyucu)..... 5.00 mg

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Enjeksiyonluk çözelti

Açık sarı renkli, berrak çözelti

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Sığır (yetişkin), at, köpek

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Sığır (yetişkin):

Özellikle ağrı ve abdominal rahatsızlık ile birlikte olan diyarenin kontrolü için kullanılır. Kolikte, düz kasların gevşetilmesini gerektiren durumlarda, özefagus tıkanmalarında, sağ taraflı abomasum deplasmanında, timpanilerde tedavi destekleyici olarak, rektal palpasyonlarda kullanılır.

At:

Atlarda görülen kolikle ilişkili karın ağrısının tedavisinde ve birçok şiddetli kolikte diyagnostik ajan olarak kullanılır.

Özellikle ağrı veya abdominal rahatsızlık durumlarında ve Üriner obstrüksiyon ile ilişkili ağrının kontrolü için kullanılır.

Köpekler:

Özellikle ağrı veya abdominal rahatsızlık durumlarında kullanılır. Üriner obstrüksiyon ile ilişkili ağrının kontrolü için kullanılır.

4.3 Kontrendikasyonlar

Lokal reaksiyon riski nedeniyle atlarda intramusküler yolla kullanmayın.

Etkin maddeye veya yardımcı maddelerden herhangi birine karşı aşırı duyarlılık durumunda kullanmayın.

Paralitik ileus hastası atlarda kullanmayın.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

-

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Anafilaktik şok riski nedeniyle metamizol içeren çözeltiler intravenöz olarak uygulandığında yavaş uygulanmalıdır.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Ürünün kendine enjeksiyonundan kaçınılmalıdır. Metamizol çok az sayıda insanda geri dönüşlüdür, ancak potansiyel olarak ciddi agranülositoza ve deri alerjisi gibi diğer reaksiyonlara neden olabilir. Pirazolonlara veya aspirine karşı duyarlılığınız varsa ürünü kullanmaktan kaçının. Deri ile temas halinde hemen yıkanmalıdır. Kazara kendi kendine enjeksiyon meydana gelirse, tıbbi yardım alınmalı ve ürün ambalajı gösterilmelidir.

(iii) Diğer uyarılar

-

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Atlarda, bütillskopolamin bromür'ün (hyosin bütilbromür) parasempatolitik aktivitesi nedeniyle kalp atış hızında hafif, geçici bir artış gözlemlenebilir.

Çok nadir durumlarda, intravenöz enjeksiyon çok hızlı uygulanırsa kardiyovasküler şok meydana gelebilir.

Atlarda, hyoscine butilbromide'in parasempatolitik aktivitesi nedeniyle ara sıra hafif taşikardi gözlemlenebilir.

Çok nadir durumlarda, anafilaktik reaksiyonlar meydana gelebilir ve semptomatik olarak tedavi edilmelidir.

Yan etkilerin sıklığı aşağıdaki kural kullanılarak tanımlanır:

-çok yaygın (tedavi edilen 10 hayvandan 1'den fazlasında istenmeyen reaksiyon(lar) görülmesi)

- yaygın (tedavi edilen 100 hayvandan 1'den fazla ancak 10'dan az hayvan)

- yaygın olmayan (tedavi edilen 1.000 hayvandan 1'den fazla ancak 10'dan az hayvan)

- nadir (tedavi edilen 10.000 hayvandan 1'den fazla ancak 10'dan az hayvan)

-çok nadir (tedavi edilen 10.000 hayvandan 1'den az hayvan, izole raporlar dahil).

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Laboratuvar hayvanlarında (tavşan, sıçan) yapılan çalışmalar teratojenik etkiye dair herhangi bir kanıt göstermemiştir. Hedef türde gebelik sırasında kullanımına ilişkin bilgi mevcut olmadığı için bu ürün gebelikte kullanılmamalıdır.

4.8 Diğer ilaçlarla etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Metamizol ve/veya bütillskopolamin bromürün etkileri diğer antikolinergik veya analjezik ilaçların eş zamanlı kullanımıyla güçlendirilebilir. Hepatik mikrozomal enzimlerin indükleyicilerinin (örneğin, barbitüratlar, fenilbutazon) eş zamanlı kullanımı metamizolün yarı ömrünü ve dolayısıyla etki süresini azaltır. Nöroleptiklerin, özellikle fenotiyazin türevlerinin eş zamanlı uygulanması ciddi hipotermiye yol açabilir. Ayrıca, glukokortikoidlerin eş zamanlı kullanımıyla gastrointestinal kanama riski artar. Furosemidin diüretik etkisi zayıflar.

Diğer zayıf analjeziklerin birlikte uygulanması metamizolün etkilerini ve yan etkilerini artırır. Kinidin ve antihistaminiklerin antikolinergik etkisi ve β sempatomimetiklerin taşikardik etkilerini artırılabilir.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Uygulamada aseptik teknik kullanılmalıdır.

At: 5 ml Buscaljin/100 kg vücut ağırlığı (0.2 mg bütillskopolamin bromür ve 25 mg metamizol/kg vücut ağırlığı) **tek doz ven içi;**

Sığır (Yetişkin): 5 ml Buscaljin/100 kg vücut ağırlığı (0.2 mg bütillskopolamin bromür ve 25 mg metamizol/kg vücut ağırlığı) **tek doz ven içi veya kas içi;**

Köpek: 0.1 ml Buscaljin/kg vücut ağırlığı (0.4 mg bütilskopolamin bromür ve 50 mg metamizol/kg vücut ağırlığı) tek doz ven içi veya kas içi.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Metamizol ve Hyosin bütülbromür için akut toksisite çok düşüktür. Sıçanlarda yapılan akut toksisite çalışmalarında semptomlar non-spesifik ve ataksi, midriazis, taşikardi, halsizlik, konvulsiyon, koma ve solunum belirtileri görülmüştür.

Doz aşımı durumunda semptomatik tedavi uygulanmalıdır.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Yetişkin Sığır: Ven içi uygulamadan sonra 9 gün, kas içi uygulamadan sonra 28 gün boyunca sığırlar kesime gönderilmemelidir. Sütü insan tüketimine sunulan ineklerde kullanılmamalıdır.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: Analjezik ile kombine spazmolitik

ATC-Vet Kodu: QA03DB04

5.1 Farmakodinamik özellikler

Hiyosin bütülbromür (Bütilskopolamin bromür): Sindirim ve üriner sistemlerin düz kasları üzerinde özel bir aktiviteye sahip spazmolitik bir ajandır. Muskarinik reseptördeki asetilkolinin etkilerini antagonize eder ve ayrıca nikotinik reseptörlerde de bir miktar aktiviteye sahiptir. Farmakolojik profili, bu sınıfın ana üyesi olan atropine benzerdir.

Metamizol (dipiron): Pirazolon grubundan steroid olmayan bir anti-inflamatuar ilaçtır ve ayrıca analjezik ve anti-piretik etkilere sahiptir.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Hiyosin bütülbromür (Bütilskopolamin bromür)

Kuaterner amonyum yapısı zayıf oral absorpsiyon gösterir ve parenteral uygulama sonrasında da merkez sinir sistemine giriş engel olur. Plazma proteinlerine bağlanma %17 – 24 ve plazmadan eliminasyon yarı ömrü 2-3 saattir. Hiyosin bütülbromür (bütilskopolamin bromür) çoğunlukla idrar yoluyla değişmeden atılır. Parenteral uygulama sonrasında, hiyosin bütülbromür (bütilskopolamin bromür) esas olarak idrarla (yaklaşık %54) elimine edilir. Oral uygulama sonrasında, dozun sadece yaklaşık %1'i idrarla atılır.

Metamizol (dipiron)

Metamizol hemen hemen %100 mutlak biyoyararlanım ile, hızla absorbe olur. Plazma ve idrardaki birincil metabolit, plazma yarı ömrü yaklaşık 6 saat olan farmakolojik olarak aktif olan 4-metil aminoantipirindir (MAA). Diğer metabolitler daha küçük miktarlarda bulunur. Metabolitler plazma proteinlerine (çeşitli derecelerde) bağlanır ve MAA'nın %56'sı bağlanır. Atılım esas olarak böbrek yoluyla gerçekleşir ve türe bağlı olarak dozun %50-70'i idrarla atılır. Plazmada MAA'nın yarı ömrü yaklaşık 6 saattir. Oral ve ven içi uygulamaların her ikisinde de atılım genelde idrar ile olur (türe bağlı olarak dozun % 50 - 70'i).

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Fenol

Tartarik asit

Enjeksiyonluk su

6.2 Geçimsizlikler

Diğer veteriner tıbbi ürünlerle karıştırılmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 24 ay

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 28 gün

6.4 Muhafaza şartları

Orijinal 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.

İlk kullanımı takiben, tıpa 52 defadan fazla delinmemelidir.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

100 ml'lik amber renkli tip 2 cam flakonlar, gri bromobutil 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 Mah. Batman Sok. Royal Plaza No.18/6 Kadıköy/İSTANBUL

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

033/0032

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

28.08.2026

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

.....

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır.

BUSCALJİN

Enjeksiyonluk Çözelti

Veteriner Spazmolitik – Analjezik

BİLEŞİMİ:

Her ml'sinde 3.2743 mg Bütil Hiyosin'e eşdeğer 4 mg Hiyosin bütülbromür, 443.10 mg metamizol'e eşdeğer 500 mg Metamizol sodyum monohidrat ve koruyucu olarak 5 mg fenol içeren açık sarı renkli, berrak bir çözeltidir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER:

Farmakodinamik özellikler:

Hiyosin bütülbromür (Bütülskopolamin bromür): Sindirim ve üriner sistemlerin düz kasları üzerinde özel bir aktiviteye sahip spazmolitik bir ajandır. Muskarinik reseptördeki asetilkolinin etkilerini antagonize eder ve ayrıca nikotinik reseptörlerde de bir miktar aktiviteye sahiptir. Farmakolojik profili, bu sınıfın ana üyesi olan atropine benzerdir.

Metamizol (dipiron): Pirazolon grubundan steroid olmayan bir anti-inflamatuar ilaçtır ve ayrıca analjezik ve anti-piretik etkilere sahiptir.

Farmakokinetik özellikler:

Hiyosin bütülbromür (Bütülskopolamin bromür): Kuaterner amonyum yapısı zayıf oral absorpsiyon gösterir ve parenteral uygulama sonrasında da merkez sinir sistemine girişe engel olur. Plazma proteinlerine bağlanma %17 – 24 ve plazmadan eliminasyon yarı ömrü 2-3 saattir. Hiyosin bütülbromür (bütülskopolamin bromür) çoğunlukla idrar yoluyla değişmeden atılır. Parenteral uygulama sonrasında, hiyosin bütülbromür (bütülskopolamin bromür) esas olarak idrarla (yaklaşık %54) elimine edilir. Oral uygulama sonrasında, dozun sadece yaklaşık %1'i idrarla atılır.

Metamizol (dipiron): Metamizol hemen hemen %100 mutlak biyoyararlanım ile, hızla absorbe olur. Plazma ve idrardaki birincil metabolit, plazma yarı ömrü yaklaşık 6 saat olan farmakolojik olarak aktif olan 4-metil aminoantipirindir (MAA). Diğer metabolitler daha küçük miktarlarda bulunur. Metabolitler plazma proteinlerine (çeşitli derecelerde) bağlanır ve MAA'nın %56'sı bağlanır. Atılım esas olarak böbrek yoluyla gerçekleşir ve türe bağlı olarak dozun %50-70'i idrarla atılır. Plazmada MAA'nın yarı ömrü yaklaşık 6 saattir. Oral ve ven içi uygulamaların her ikisinde de atılım genelde idrar ile olur (türe bağlı olarak dozun % 50 - 70'i).

KULLANIM SAHASI/ ENDİKASYONLAR:

Sığır (yetişkin): Özellikle ağrı ve abdominal rahatsızlık ile birlikte olan diyarenin kontrolü için kullanılır. Kolikte, düz kasların gevşetilmesini gerektiren durumlarda, özefagus tıkanmalarında, sağ taraflı abomasum deplasmanında, timpanilerde tedavi destekleyici olarak, rektal palpasyonlarda kullanılır.

At: Atlarda görülen kolikle ilişkili karın ağrısının tedavisinde ve birçok şiddetli kolikte diyagnostik ajan olarak kullanılır.

Özellikle ağrı veya abdominal rahatsızlık durumlarında ve Üriner obstrüksiyon ile ilişkili ağrının kontrolü için kullanılır.

Köpekler: Özellikle ağrı veya abdominal rahatsızlık durumlarında kullanılır. Üriner obstrüksiyon ile ilişkili ağrının kontrolü için kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Uygulamada aseptik teknik kullanılmalıdır.

At: 5 ml Buscaljin/100 kg vücut ağırlığı (0.2 mg bütillskopolamin bromür ve 25 mg metamizol/kg vücut ağırlığı) tek doz ven içi;

Sığır (Yetişkin): 5 ml Buscaljin/100 kg vücut ağırlığı (0.2 mg bütillskopolamin bromür ve 25 mg metamizol/kg vücut ağırlığı) tek doz ven içi veya kas içi;

Köpek: 0.1 ml Buscaljin/kg vücut ağırlığı (0.4 mg bütillskopolamin bromür ve 50 mg metamizol/kg vücut ağırlığı) tek doz ven içi veya kas içi.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR:

Anafilaktik şok riski nedeniyle metamizol içeren çözeltiler intravenöz olarak uygulandığında yavaş uygulanmalıdır.

Gebelik ve Laktasyonda Kullanım:

Laboratuvar hayvanlarında (tavşan, sıçan) yapılan çalışmalar teratojenik etkiye dair herhangi bir kanıt göstermemiştir. Hedef türde gebelik sırasında kullanımına ilişkin bilgi mevcut olmadığı için bu ürün gebelikte kullanılmamalıdır.

İSTENMEYEN ETKİLER:

Atlarda, bütillskopolamin bromür'ün (hyosin bütilbromür) parasempatolitik aktivitesi nedeniyle kalp atış hızında hafif, geçici bir artış gözlemlenebilir.

Çok nadir durumlarda, intravenöz enjeksiyon çok hızlı uygulanırsa kardiyovasküler şok meydana gelebilir.

Atlarda, hyoscine butilbromide'in parasempatolitik aktivitesi nedeniyle ara sıra hafif taşikardi gözlemlenebilir.

Çok nadir durumlarda, anafilaktik reaksiyonlar meydana gelebilir ve semptomatik olarak tedavi edilmelidir.

Yan etkilerin sıklığı aşağıdaki kural kullanılarak tanımlanır:

-çok yaygın (tedavi edilen 10 hayvandan 1'den fazlasında istenmeyen reaksiyon(lar) görülmesi)

- yaygın (tedavi edilen 100 hayvandan 1'den fazla ancak 10'dan az hayvan)

- yaygın olmayan (tedavi edilen 1.000 hayvandan 1'den fazla ancak 10'dan az hayvan)

- nadir (tedavi edilen 10.000 hayvandan 1'den fazla ancak 10'dan az hayvan)

-çok nadir (tedavi edilen 10.000 hayvandan 1'den az hayvan, izole raporlar dahil).

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

Metamizol ve/veya bütillskopolamin bromürün etkileri diğer antikolinergik veya analjezik ilaçların eş zamanlı kullanımıyla güçlendirilebilir. Hepatik mikrozomal enzimlerin indükleyicilerinin (örneğin, barbitüratlar, fenilbutazon) eş zamanlı kullanımı metamizolün yarı ömrünü ve dolayısıyla etki süresini azaltır. Nöroleptiklerin, özellikle fenotiyazin türevlerinin eş zamanlı uygulanması ciddi hipotermiye yol açabilir. Ayrıca, glukokortikoidlerin eş zamanlı kullanımıyla gastrointestinal kanama riski artar. Furosemidin diüretik etkisi zayıflar.

Diğer zayıf analjeziklerin birlikte uygulanması metamizolün etkilerini ve yan etkilerini artırır. Kinidin ve antihistaminiklerin antikolinergik etkisi ve β sempatomimetiklerin taşikardik etkilerini artırılabilir.

Diğer veteriner tıbbi ürünlerle karıştırılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT:

Metamizol ve Hyosin bütilbromür için akut toksisite çok düşüktür. Sıçanlarda yapılan akut toksisite çalışmalarında semptomlar non-spesifik ve ataksi, midriazis, taşikardi, halsizlik, konvülsiyon, koma ve solunum belirtileri görülmüştür.

Doz aşımı durumunda semptomatik tedavi uygulanmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Yetişkin Sığır: Ven içi uygulamadan sonra 9 gün, kas içi uygulamadan sonra 28 gün boyunca sığırlar kesime gönderilmemelidir. Sütü insan tüketimine sunulan ineklerde kullanılmamalıdır.

KONTRENDİKASYONLAR:

Lokal reaksiyon riski nedeniyle atlarda intramusküler yolla kullanmayın. Etkin maddeye veya yardımcı maddelerden herhangi birine karşı aşırı duyarlılık durumunda kullanmayın. Paralitik ileus hastası atlarda kullanmayın.

GENEL UYARILAR:

Kullanmadan önce ve beklenmeyen etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz. Gıda maddelerinden uzak tutunuz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER:

Ürünün kendine enjeksiyonundan kaçınılmalıdır. Metamizol çok az sayıda insanda geri dönüşlüdür, ancak potansiyel olarak ciddi agranülositoza ve deri alerjisi gibi diğer reaksiyonlara neden olabilir. Pirazolonlara veya aspirine karşı duyarlılığınız varsa ürünü kullanmaktan kaçının. Deri ile temas halinde hemen yıkanmalıdır. Kazara kendi kendine enjeksiyon meydana gelirse, tıbbi yardım alınmalı ve ürün ambalajı gösterilmelidir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Orijinal 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 2 yıldır. Açıldıktan sonra 28 gün içinde tüketiniz. İlk kullanımı takiben, tıpa 52 defadan fazla delinmemelidir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

100 ml'lik amber renkli tip 2 cam flakonlar, gri bromobutil tıpa ve alüminyum halkalı şeffaf flip-off kapaklı şekilde karton kutu içinde satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI:

Veteriner hekim reçetesiyle eczanelerde ve veteriner muayenehanelerinde satılır. (VHR)

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 28.08.2026

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
28.08.2026 - 033/0032

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

İç ve Dış Ambalaj Metni

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır.

BUSCALJİN

Enjeksiyonluk Çözelti

Spazmolitik – Analjezik

Her ml'sinde 3.2743 mg Bütil Hiyosin'e eşdeğer 4 mg Hiyosin bütülbromür, 443.10 mg metamizol'e eşdeğer 500 mg Metamizol sodyum monohidrat ve koruyucu olarak 5 mg fenol içerir.

At: 5 ml/100 kg vücut ağırlığı tek doz ven içi;

Sığır (Yetişkin): 5 ml /100 kg vücut ağırlığı tek doz ven içi veya kas içi;

Köpek: 0.1 ml /kg vücut ağırlığı tek doz ven içi veya kas içi.

Yetişkin Sığır: Ven içi uygulamadan sonra 9 gün, kas içi uygulamadan sonra 28 gün boyunca sığırlar kesime gönderilmemelidir. Sütü insan tüketimine sunulan ineklerde kullanılmamalıdır.

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz. Gıda maddelerinden uzak tutunuz.

Orijinal ambalajında, 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 2 yıldır.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
28.08.2026 - 033/0032

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

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

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

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

SERİ NO:

ÜRETİM TARİHİ:

SKT:

KDV DAHİL PSF: