

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Cefalong DC Meme İçi Süspansiyon

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her 3 g'ında:

Aktif maddeler:

Sefalonyum (Susuz olarak).....250 mg

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız.

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Meme İçi Süspansiyon

Soluk sarı ya da sarı renkte, yağlı süspansiyon

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

İnekler (kuru dönemdeki inekler)

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Mevcut subklinik enfeksiyonları tedavi etmek ve kuru dönemde *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Truepella pyogenes*, *Escherichia coli* ve *Klebsiella spp.*'den kaynaklanan meme içi yeni enfeksiyonların önlemesi amacıyla kullanılır.

4.3 Kontrendikasyonlar

Laktasyondaki ineklerde kullanılmamalıdır.

Sefalosporin grubu antibiyotikler ve diğer β -laktam antibiyotiklere karşı bilinen aşırı duyarlılığı olan hayvanlara uygulanmamalıdır.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

-

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar:

Enjektör ucunu bükmeyiniz.

Enjektör ucunu kontamine etmeyiniz.

Ürünün kullanımı, hayvandan alınan süt numunelerinden izole edilen bakterilerin duyarlılık testine dayanmalıdır. Bu mümkün değilse, tedavi, hedef bakterilerin duyarlılığı hakkında yerel (bölgesel, çiftlik düzeyinde) epidemiyolojik bilgilere dayanmalıdır.

Ürünün prospektüste verilen talimatlardan farklı bir şekilde kullanılması sefalonyuma dirençli bakteri prevalansını artırabilir ve diğer beta laktamlarla tedavinin etkinliğini azaltabilir.

Kuru dönem tedavi protokolleri, antimikrobiyal kullanımla ilgili yerel ve ulusal politikaları dikkate almalı ve düzenli veteriner hekim incelemesinden geçmelidir.

Antimikrobiyal dirençli bakterileri seçilebilen sefalonyum kalıntılarını içeren sütün (örn. beta-laktamaz üretimi), kolostral faz haricinde, ilaç kalıntı arınma süresi geçene kadar buzağılara verilmesinden kaçınılmalıdır.

Ürünün etkinliği yalnızca etken maddeye duyarlı patojenlere karşı belirlenmiştir. Sonuç olarak, kuru dönemde başta *Pseudomonas aeruginosa* olmak üzere diğer patojen türlerinin neden olduğu ciddi akut mastitis (potansiyel olarak ölümcül) meydana gelebilir. Bu riski azaltmak için iyi hijyen uygulamalarına tamamen uyulmalıdır.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar:

Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayınız.

Penisilin ve sefalosporinler enjeksiyon, inhalasyon, yutma veya cilt teması sonrasında hassasiyete (alerji) neden olabilir. Penisiline duyarlılık, sefalosporine çapraz duyarlılığa yol açabilir ve bunun tersi de geçerlidir. Bu maddelere alerjik reaksiyonlar bazen ciddi olabilir. Duyarlı olduğunuzu biliyorsanız veya bu tür preparatlarla çalışmamanız önerildiyse bu ürünü kullanmayınız.

Maruz kalmamak için bu ürünü büyük bir dikkatle ve önerilen tüm önlemleri alarak uygulayınız.

Maruz kalmanın ardından deri döküntüsü gibi semptomlar geliştirirseniz, tıbbi yardım alınız ve doktora bu uyarıyı gösteriniz. Yüzün, dudakların veya gözlerin şişmesi veya nefes almada zorluk daha ciddi semptomlardır ve acil tıbbi yardım gerektirir.

(iii) Diğer uyarılar:

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Çok nadir durumlarda, bazı hayvanlarda ani aşırı duyarlılık reaksiyonları gözlenmiştir (huzursuzluk, titreme, meme bezi, göz kapakları ve dudaklarda şişme). Bu reaksiyonlar ölüme neden olabilir.

Yan etki sıklığının bildirilmesinde aşağıdaki çevirim kullanılır;

- Çok yaygın (10 hayvanda 1'den fazla)
- Yaygın (100 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Yaygın olmayan (1000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Seyrek (10000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Çok seyrek (10000 hayvanda 1'den az).

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Laktasyondaki inek kuru döneme girdikten sonra gebeliğin son üç ayında kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Fetus üzerinde herhangi bir olumsuz tedavi etkisi yoktur.

Laktasyondaki ineklerde kullanılmaz.

4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Sefalosporinler bakteriyostatik antimikrobiyallerle birlikte uygulanmamalıdır. Sefalosporinler ve nefrotoksik ilaçların birlikte kullanımı renal toksisiteyi artırabilir.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Meme içi kullanım içindir.

Meme içi enjektör tek kullanımlıktır.

Bir enjektörün içeriği, laktasyonun son sağımindan hemen sonra her meme lobuna infüze edilmelidir. İnfüzyondan önce meme başı iyice temizlenmeli ve dezenfekte edilmelidir. Kapağı çıkardıktan sonra enjektör ucunun kontamine olması önlenmelidir. İnfüzyondan sonra, meme başlarının bu amaç için özel olarak tasarlanmış antiseptik bir ürüne daldırılması tavsiye edilir.

Seçenek 1: Kısa enjektör ucu ile uygulama için, enjektörün haznesini ve kapağın tabanını bir elinizle tutun ve kapağın küçük üst kısmını, girinti işaretinin üzerinde çevirip, çıkarın (kapağın taban kısmı enjektörün üzerinde kalır). Kısa enjektör ucunun açıkta kalan kısmını kontamine etmemeye dikkat edin.

Seçenek 2: Tüm enjektör ucu ile uygulama için, enjektörün haznesini bir elinizle ve başparmağınızla sıkıca tutarak, kapağı tamamen çıkarın ve klik sesi gelene kadar kapağı itin. Enjektör ucunu kontamine etmemeye dikkat edin.

Enjektör ucunu meme kanalına yerleştirin ve tam doz verilinceye kadar enjektör pistonuna sabit basınç uygulayın. Bir elinizle meme ucunu tutarak, diğeri ile antibiyotiğın meme lobuna dağılmasına yardımcı olmak için hafifçe yukarı doğru masaj yapın.

Son olarak, meme başlarını bir meme ucu daldırma sıvısına daldırın.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Sığırılarda art arda üç gün tekrarlanan dozlar, herhangi bir yan etkiye neden olmamıştır.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 21 gün geçmeden inekler kesime gönderilmemelidir.

Kuru dönem 54 günden fazla sürdüyse, buzağılamadan 96 saat sonra; kuru dönem 54 gün veya daha az sürdüyse tedaviden 58 gün sonra insan tüketimi için süt alınabilir. Günde iki sağımla yapıldığında en az 8 tam sağımla sütün atıldığından emin olunmalıdır.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: Meme İçi Uygulama için Antibakteriyeller, Birinci Kuşak Sefalosporinler

ATC Vet kodu: QJ51DB90

5.1 Farmakodinamik özellikler

Sefalonyum, hücre duvarı sentezini inhibe ederek (bakterisidal etki modu) etki gösteren birinci kuşak sefalosporin grubuna ait bir antibakteriyel ilaçtır. Süt varlığında antibakteriyel aktivite bozulmaz.

Sefalosporine karşı üç direnç mekanizması bilinmektedir: Hücre duvarının azaltılmış geçirgenliği, enzimatik inaktivasyon ve spesifik penisilin bağlama bölgelerinin olmaması.

Gram-pozitif bakterilerde ve özellikle stafilokoklarda, ana sefalosporin direnç mekanizması, penisilin bağlayıcı proteinlerin değıştirilmesidir. Gram-negatif bakterilerde direnç, β -laktamazların, özellikle genişletilmiş spektrumlu β -laktamazların üretiminden oluşabilir.

Sefalonyum, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* ve *Klebsiella* spp. karşı aktiftir.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Sefalonyum memeden büyük ölçüde yoğun ancak yavaş emilir ve esas olarak idrarla atılır. Uygulamadan sonraki ilk üç günün her birinde aktif maddenin %7 ila %13'ü idrarla elimine edilirken, aynı dönemde feçesle günlük atılım < %1'dir.

Ortalama kan konsantrasyonu, uygulamadan sonraki yaklaşık 10 gün boyunca oldukça sabit kalır; bu, sefalonyumun memeden yavaş ama uzun süreli emilimiyle tutarlıdır.

Sefalonyumun kuru memede uzun süreli kalıcılığı, uygulamadan sonraki 10 haftalık süre boyunca incelenmiştir. Meme salgısındaki sefalonyumun etkili seviyeleri uygulamadan sonra 10 haftaya kadar kalır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Alüminyum Distearat
Sıvı Parafin

6.2 Geçimsizlikler

İlaç etkileşimleri bölümüne bakınız.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 24 ay

6.4 Muhafaza şartları

Orijinal ambalajında, dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25 °C'nin altında saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

3 g ürün içeren 7 ml beyaz renkli LDPE meme içi enjektörler, 20 enjektörden oluşan kutular ile satışa sunulmuştur.

6.6 Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler

Kullanılmayan veteriner tıbbi ürün veya bu ürünün kullanımıyla ortaya çıkan atık maddeler ilgili mevzuata göre tıbbi atık olarak 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

032/0100

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

29.04.2026

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

-

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
CEFALONG DC
Meme İçi Süspansiyon
Veteriner Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Cefalong DC, soluk sarı ya da sarı renkte, yağlı süspansiyon olup, her 3 g'lık enjektör 250 mg Sefalonyum içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakodinamik Özellikler

Sefalonyum, hücre duvarı sentezini inhibe ederek (bakterisidal etki modu) etki gösteren birinci kuşak sefalosporin grubuna ait bir antibakteriyel ilaçtır. Süt varlığında antibakteriyel aktivite bozulmaz.

Sefalosporine karşı üç direnç mekanizması bilinmektedir: Hücre duvarının azaltılmış geçirgenliği, enzimatik inaktivasyon ve spesifik penisilin bağlama bölgelerinin olmaması.

Gram-pozitif bakterilerde ve özellikle stafilokoklarda, ana sefalosporin direnç mekanizması, penisilin bağlayıcı proteinlerin değiştirilmesidir. Gram-negatif bakterilerde direnç, β -laktamazların, özellikle genişletilmiş spektrumlu β -laktamazların üretiminden oluşabilir.

Sefalonyum, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* ve *Klebsiella* spp. karşı aktiftir.

Farmakokinetik Özellikler

Sefalonyum memeden büyük ölçüde yoğun ancak yavaş emilir ve esas olarak idrarla atılır. Uygulamadan sonraki ilk üç günün her birinde aktif maddenin %7 ila %13'ü idrarla elimine edilirken, aynı dönemde feçesle günlük atılım < %1'dir.

Ortalama kan konsantrasyonu, uygulamadan sonraki yaklaşık 10 gün boyunca oldukça sabit kalır; bu, sefalonyumun memeden yavaş ama uzun süreli emilimiyle tutarlıdır.

Sefalonyumun kuru memede uzun süreli kalıcılığı, uygulamadan sonraki 10 haftalık süre boyunca incelenmiştir. Meme salgısındaki sefalonyumun etkili seviyeleri uygulamadan sonra 10 haftaya kadar kalır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

İneklerde; mevcut subklinik enfeksiyonları tedavi etmek ve kuru dönemde *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* ve *Klebsiella* spp.'den kaynaklanan meme içi yeni enfeksiyonların önlenmesi amacıyla kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Meme içi kullanım içindir.

Meme içi enjektör tek kullanımlıktır.

Bir enjektörün içeriği, laktasyonun son sağımindan hemen sonra her meme lobuna infüze edilmelidir. İnfüzyondan önce meme başı iyice temizlenmeli ve dezenfekte edilmelidir. Kapağı çıkardıktan sonra enjektör ucunun kontamine olması önlenmelidir. İnfüzyondan sonra, meme başlarının bu amaç için özel olarak tasarlanmış antiseptik bir ürüne daldırılması tavsiye edilir.

Seçenek 1: Kısa enjektör ucu ile uygulama için, enjektörün haznesini ve kapağın tabanını bir elinizle tutun ve kapağın küçük üst kısmını, girinti işaretinin üzerinde çevirip, çıkarın (kapağın taban kısmı enjektörün üzerinde kalır). Kısa enjektör ucunun açıkta kalan kısmını kontamine etmemeye dikkat edin.

Seçenek 2: Tüm enjektör ucu ile uygulama için, enjektörün haznesini bir elinizle ve bařparmaėınızla sıkıca tutarak, kapaėı tamamen çıkarın ve klik sesi gelene kadar kapaėı itin. Enjektör ucunu kontamine etmemeye dikkat edin.

Enjektör ucunu meme kanalına yerleřtirin ve tam doz verilinceye kadar enjektör pistonuna sabit basınç uygulayın. Bir elinizle meme ucunu tutarak, diėeri ile antibiyotiėin meme lobuna daėılmasına yardımcı olmak için hafifçe yukarı doėru masaj yapın.

Son olarak, meme bařlarını bir meme ucu daldırma sıvısına daldırın.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Enjektör ucunu bükmeyiniz.

Enjektör ucunu kontamine etmeyiniz.

Ürünün kullanımı, hayvandan alınan süt numunelerinden izole edilen bakterilerin duyarlılık testine dayanmalıdır. Bu mümkün deėilse, tedavi, hedef bakterilerin duyarlılıėı hakkında yerel (bölgesel, çiftlik düzeyinde) epidemiyolojik bilgilere dayanmalıdır.

Ürünün prospektüste verilen talimatlardan farklı bir řekilde kullanılması sefalonyuma dirençli bakteri prevalansını artırabilir ve diėer beta laktamlarla tedavinin etkinliėini azaltabilir.

Kuru dönem tedavi protokolleri, antimikrobiyal kullanımla ilgili yerel ve ulusal politikaları dikkate almalı ve düzenli veteriner hekim incelemesinden geçmelidir.

Antimikrobiyal dirençli bakterileri seçilebilen sefalonyum kalıntılarını içeren sütün (rn. beta-laktamaz üretimi), kolostral faz haricinde, ilaç kalıntı arınma süresi geçene kadar buzaėılara verilmesinden kaçınılmalıdır.

Ürünün etkinliėi yalnızca etken maddeye duyarlı patojenlere karřı belirlenmiřtir. Sonuç olarak, kuru dönemde bařta *Pseudomonas aeruginosa* olmak üzere diėer patojen türlerinin neden olduėu ciddi akut mastitis (potansiyel olarak ölümcül) meydana gelebilir. Bu riski azaltmak için iyi hijyen uygulamalarına tamamen uyulmalıdır.

Gebelik ve Laktasyon Döneminde Kullanım: Laktasyondaki inek kuru döneme girdikten sonra gebeliėin son üç ayında kullanılmak üzere tasarlanmıřtır. Fetus üzerinde herhangi bir olumsuz tedavi etkisi yoktur.

Laktasyondaki ineklerde kullanılmaz.

İSTENMEYEN ETKİLER

Çok nadir durumlarda, bazı hayvanlarda ani ařır duyarlılık reaksiyonları gözlenmiřtir (huzursuzluk, titreme, meme bezi, göz kapakları ve dudaklarda řiřme). Bu reaksiyonlar lme neden olabilir.

Yan etki sıklıėının bildirilmesinde ařaėıdaki evirim kullanılır;

- Çok yaygın (10 hayvanda 1'den fazla)
- Yaygın (100 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Yaygın olmayan (1000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Seyrek (10000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Çok seyrek (10000 hayvanda 1'den az)

İLAÇ ETKİLEřİMLERİ

Sefalosporinler bakteriyostatik antimikrobiyallerle birlikte uygulanmamalıdır. Sefalosporinler ve nefrotoksik ilaçların birlikte kullanımı renal toksisiteyi artırabilir.

DOZ AřIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Sıėırlarda art arda  gün tekrarlanan dozlar, herhangi bir yan etkiye neden olmamıřtır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 21 gün geçmeden inekler kesime gönderilmemelidir.

Kuru dönem 54 günden fazla sürdüyse, buzağılamadan 96 saat sonra; kuru dönem 54 gün veya daha az sürdüyse tedaviden 58 gün sonra insan tüketimi için süt alınabilir. Günde iki sağım yapıldığında en az 8 tam sağım sütün atıldığından emin olunmalıdır.

KONTRENDİKASYONLAR

Laktasyondaki ineklerde kullanılmamalıdır.

Sefalosporin grubu antibiyotikler ve diğer β -laktam antibiyotiklere karşı bilinen aşırı duyarlılığı olan hayvanlara uygulanmamalıdır.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerde ve gıda maddelerinden uzakta bulundurunuz. Raf ömrü geçmiş ve ambalajı hasarlı ürünleri satın almayınız ve kullanmayınız.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayınız.

Penisilin ve sefalosporinler enjeksiyon, inhalasyon, yutma veya cilt teması sonrasında hassasiyete (alerji) neden olabilir. Penisiline duyarlılık, sefalosporine çapraz duyarlılığa yol açabilir ve bunun tersi de geçerlidir. Bu maddelere alerjik reaksiyonlar bazen ciddi olabilir. Duyarlı olduğunuzu biliyorsanız veya bu tür preparatlarla çalışmamanız önerildiyse bu ürünü kullanmayınız.

Maruz kalmamak için bu ürünü büyük bir dikkatle ve önerilen tüm önlemleri alarak uygulayınız.

Maruz kalmanın ardından deri döküntüsü gibi semptomlar geliştirirseniz, tıbbi yardım alınız ve doktora bu uyarıyı gösteriniz. Yüzün, dudakların veya gözlerin şişmesi veya nefes almada zorluk daha ciddi semptomlardır ve acil tıbbi yardım gerektirir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Orijinal ambalajında, dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25°C'nin altında saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmayan veteriner tıbbi ürün veya bu ürünün kullanımıyla ortaya çıkan atık maddeler ilgili mevzuata göre tıbbi atık olarak imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

3 g ürün içeren 7 ml beyaz renkli LDPE meme içi enjektörler, 20 enjektörden oluşan kutular ile satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 29.04.2026

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIđI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
29.04.2026-032/0100

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

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

Sahrayıcedit Mh. 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

Dış Etiket

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

CEFALONG DC

Meme İçi Süspansiyon

Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Cefalong DC, soluk sarı ya da sarı renkte, yağlı süspansiyon olup, her 3 g'lık enjektör 250 mg Sefalonyum içerir.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Mevcut subklinik enfeksiyonları tedavi etmek ve kuru dönemde *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* ve *Klebsiella spp.*'den kaynaklanan meme içi yeni enfeksiyonların önlenmesi amacıyla kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Meme içi kullanım içindir. Meme içi enjektör tek kullanımlıktır.

Bir enjektörün içeriği, laktasyonun son sağımindan hemen sonra her meme lobuna infüze edilmelidir. İnfüzyondan önce meme başı iyice temizlenmeli ve dezenfekte edilmelidir. Kapağı çıkardıktan sonra enjektör ucunun kontamine olması önlenmelidir. İnfüzyondan sonra, meme başlarının bu amaç için özel olarak tasarlanmış antiseptik bir ürüne daldırılması tavsiye edilir.

DETAYLI BİLGİ İÇİN PROSPEKTÜSÜ OKUYUNUZ.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 21 gün geçmeden inekler kesime gönderilmemelidir.

Kuru dönem 54 günden fazla sürdüyse, buzağılamadan 96 saat sonra; kuru dönem 54 gün veya daha az sürdüyse tedaviden 58 gün sonra insan tüketimi için süt alınabilir. Günde iki sağım yapıldığında en az 8 tam sağım sütün atıldığından emin olunmalıdır.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerde ve gıda maddelerinden uzakta bulundurunuz. Raf ömrü geçmiş ve ambalajı hasarlı ürünleri satın almayınız ve kullanmayınız.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Orijinal ambalajında, dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25°C'nin altında saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

3 g ürün içeren 7 ml beyaz renkli LDPE meme içi enjektörler, 20 enjektörden oluşan kutular ile 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:
29.04.2026-032/0100

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

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

Sahrayıcedit Mh. 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 PARAKENDE SATIŞ FİYATI:

İç Etiket

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

CEFALONG DC

Meme İçi Süspansiyon

Antibakteriyel

Soluk sarı ya da sarı renkte, yağlı süspansiyon olup, her 3 g'lık enjektör 250 mg Sefalonyum içerir.

Mevcut subklinik enfeksiyonları tedavi etmek ve kuru dönemde *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* ve *Klebsiella spp.*'den kaynaklanan meme içi yeni enfeksiyonların önlenmesi amacıyla kullanılır.

Meme içi kullanım içindir. Meme içi enjektör tek kullanımlıktır.

DETAYLI BİLGİ İÇİN PROSPEKTÜSÜ OKUYUNUZ.

Et: 21 gün, Süt: Kuru dönem 54 günden fazla sürdüyse, buzağılamadan 96 saat sonra; kuru dönem 54 gün veya daha az sürdüyse tedaviden 58 gün sonra tüketilebilir. Günde iki sağımlı yapıldığında en az 8 tam sağımlı sütün atıldığından emin olunmalıdır.

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

29.04.2026-032/0100

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:

SON KULLANMA TARİHİ:

KDV DAHİL PARAKENDE SATIŞ FİYATI: