

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Cephaset %15 Enjeksiyonluk Süspansiyon

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml’de:

Aktif madde:

Sefalekssin monohidrat (150 mg Sefalekssin’e eşdeğer)157,80 mg

Yardımcı maddeler:

Benzil alkol (E1519) (koruyucu).....9 mg

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.’e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Enjeksiyonluk Süspansiyon

Kremsi beyaz renkli steril süspansiyon

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Sığır, köpek, kedi

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Cephaset %15 Enjeksiyonluk Süspansiyon, sığırların solunum sistemi enfeksiyonları başta olmak üzere, duyarlı bakteriler tarafından meydana gelen septisemi, akut mastitis (meme içi tedavinin yanı sıra), komplike ayak çürüğü gibi ayak, kemik ve eklem hastalıklarının ve diğer enfeksiyonların tedavisinde, köpeklerde solunum yolu, ürogenital sistem, deri, yumuşak doku ve gastrointestinal sistem enfeksiyonlarının tedavisinde, kedilerde solunum yolu, ürogenital sistem, deri ve yumuşak doku enfeksiyonlarının tedavisinde kullanılır.

4.3 Kontrendikasyonlar

Penisilin ve türevlerine aşırı duyarlı hayvanlarda kullanılmamalıdır. Ciddi renal bozukluğu olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Böbrek yetmezliği olan hayvanlarda doz ayarı hassasiyetle yapılmalı ve ürün veteriner hekimin fayda/risk oranı değerlendirmesine göre kullanılmalıdır. Bu ürün, diğer antimikrobiyalere zayıf yanıt veren veya zayıf yanıt vermesi beklenen klinik durumların tedavisi için rezerv olarak kullanılmalıdır. Ürün, enfekte hayvanlardan izole edilen bakteriler üzerine yapılmış duyarlılık çalışmaları sonuçlarına göre kullanılmalıdır. Eğer bu mümkün değilse, tedavi hedef bakterilerdeki duyarlılık hakkında bölgesel veya yerel epidemiyolojik çalışmalara göre yapılmalıdır.

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar:

Tavşanlar ve hamsterlarda kullanılmaz. Ayrıca yılan ve perde ayaklılarda (ördek, kaz gibi) kullanılmamalıdır. Atlara uygulanması sonucu kolitisi de içeren gastrointestinal bozukluklara yol açabilir.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar:

Penisilinler ve sefalosporinlerin enjeksiyon, inhalasyon, sindirim ve temas yoluyla duyarlı bireylere bulaşması alerjik reaksiyonlara

(hipersensitizasyon) neden olabilir. Bu maddelere bağlı alerjik reaksiyonlar bazen ciddi sağlık problemi yaratabilir. Bu nedenle;

- Penisilin ve sefalosporin alerjisi olduğu bilinen bireyler bu grup ilaçları uygulamamalıdır.
- Kullanım esnasında ilaç ile temas etmemek için gerekli önlemler alınmalıdır.
- Eğer ilaç ile temas sonucu deride kızarıklık gibi alerji semptomları ortaya çıkarsa acilen prospektüsle birlikte doktora başvurunuz. Yüzde, dudaklarda ve gözde şişkinlikler ve güç solunum daha ciddi semptomlardır ve acil müdahale gerektirirler.
- Eğer kaza ile göze temas ederse, göz su ile 15 dakika yıkanmalıdır.

(iii) Diğer uyarılar:

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Sefalosporinlere duyarlı olan hayvanlarda, alerjik tepkimelere neden olabilir. Kas içi yolla uygulandığında reaksiyon ve ağrıya sebep olabilir. Sefalosporinler ateş, deri döküntüsü, hemolitik anemi ve anafaksi ile seyreden alerjik tepkimelere yol açabilirler. Herhangi bir yan etki görüldüğünde tedaviye derhal son verilmelidir.

Yan etkilerin sıklığı aşağıdaki sınıflandırmaya göre tanımlanmaktadır:

- Çok yaygın (tedavi edilen 10 hayvandan birden fazlasında yan etki)
- Yaygın (tedavi edilen 100 hayvanda 1'den fazla ancak 10'dan az hayvan etkilenir)
- Yaygın olmayan (tedavi edilen 1000 hayvanda 1'den az ancak 10 hayvandan fazla etkilenir)
- Seyrek (tedavi edilen 10000 hayvanda 1'den fazla ancak 10 hayvandan az etkilenir)
- Çok seyrek (izole raporlar dahil 10000 hayvanda 1'den az hayvan etkilenir)

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Laboratuvar hayvanlarında (sıçanlar, fareler, tavşanlar) yapılan çalışmalar, terapötik dozlardan daha yüksek dozlarda embriyotoksik/foetotoksik veya teratojenik etkiler ortaya çıkarmıştır. Gebelik sırasında süt ineklerinde güvenliği belirlenmemiştir. Ürün, gebe ve laktasyondaki hayvanlarda sadece veteriner hekim tarafından fayda/risk değerlendirmesi yapıldıktan sonra kullanılmalıdır.

4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Aminoglikozitler, polipeptid antibiyotikler (polimiksin B ve kolistin), metoksifluran, furosemid ve etakridin ile sefaleksinin birlikte uygulanması nefrotoksisite riskini arttırabilir. Bakteriyostatik antibiyotikler ile kemoterapötik ajanların (tetrasiklinler, kloramfenikol, makrolidler ve rifampisin) kombinasyonu antimikrobiyal etkinin antagonizmasına neden olabilir.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Cephaset %15 Enjeksiyonluk Süspansiyon sığırlarda, 15 mg sefaleksinin/kg vücut ağırlığı/gün (1 ml enjeksiyonluk süspansiyon/10 kg vücut ağırlığı/gün) dozda 3 – 5 gün süreyle kas içi yolla uygulanır.

Kedi ve köpeklerde kas içi yolla 10 mg/kg vücut ağırlığı olup pratik dozu şöyledir; 15 kg vücut ağırlığı için 1 ml kas içi yolla 5 gün arka arkaya uygulanır.

Damar içi yolla uygulamayınız. Kullanmadan önce şişeyi çalkalayınız.

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

Nadir de olsa kedilerde diyare, sancı; köpeklerde iştahsızlık görülebilir. Bu gibi hallerde ilaçla yapılan sağıltım durdurulmalıdır.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen sığırlar 19 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Süt için kalıntı arınma süresi “0” gündür.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

ATC Vet Kodu: QJ01DB01

Grup: Sistemik kullanılan antibakteriyeller, 1. Kuşak Sefalosporinler, sefalekssin

5.1 Farmakodinamik özellikler

Cephaset %15 Enjeksiyonluk Süspansiyon, birinci kuşak sefalosporinlerden sefalekssin içerir. Sefalosporinlerin ana çekirdeğini sefam türevi olan 7-aminosefolosporanikasit (7-ASA) oluşturur. Sefalekssin penisilinler gibi bakteri hücre duvarının peptidoglikan tabakasının sentezinin son basamağını (transpeptidaz reaksiyonunu) inhibe etmek ve otolitik enzimleri aktive etmek suretiyle bakterisid etki oluşturur. Sefalekssin başta gram-pozitif bakteriler olmak üzere hem gram-pozitif hem de gram-negatif bakterilere karşı etkilidir.

Sefaleksine başlıca duyarlı bakteriler; *E.coli*, *Proteus spp.*, *Klebsiella spp.*, penisilinaz-pozitif *Staphylococcus spp.* ve penisiline dirençli *Staphylococcus aureus*‘dur. Anaerobik bakteriler, indol pozitif *Proteus* türleri, *Bacteroides fragilis*, *Enterobacter*, *Serratia*, *Citrobacter*, *Acinetobacter* ve *Pseudomonas* dirençlidir.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Sefalekssin kas içi uygulamayı takiben tüm vücuda dağılır. Sığırlara kas içi yolla uygulandığında pik plazma konsantrasyonu $5,6 \pm 0.79 \mu\text{g/ml}$ ’dir. Deri altı yolla 7,5 mg/kg dozda uygulandığında 11–14 saat ve kas içi yolla uygulandığında 8–9 saat boyunca serum konsantrasyonu 0,5–0.75 $\mu\text{g/ml}$ ’nin üstünde kalır. Plöyral sıvı, sinoviyal sıvı, perikardiyal sıvı ve idrar içerisine terapötik konsantrasyonlarda geçer. Beyin-omurilik sıvısına geçişi zayıf düzeydedir. Atılımı büyük oranda glomeruler filtrasyon ile böbrekler aracılığıyla olmaktadır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Kolloidal silika (Aerosil)

Benzil alkol (E1519)

Propilen glikol dikaprilatkaprat

Polioksil 35 (Kremofor EL)

6.2 Geçimsizlikler

Diğer veteriner tıbbi ürünlerle karıştırılmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 36 ay

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 28 gün

6.4 Muhafaza şartları

Özel saklama koşullarına ihtiyaç duyulmadan, kendi ambalajı içinde, dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25 °C'nin altında saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

100 ve 250 ml'lik renksiz tip 2 cam flakonlar, gri bromobutil tıpalı ve alüminyum halkalı şeffaf flip-off kapaklı şekilde karton kutu içinde satışa sunulmuştur.

Açılan 100 ml şişeler 1,2 mm pembe uçlu iğne ile en fazla 25 defa, 250 ml şişeler 1,2 mm pembe uçlu iğne ile en fazla 50 defa delinebilir.

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

021/0089

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

06.10.2009

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

27.01.2026

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Cephaset %15

Enjeksiyonluk Süspansiyon

Veteriner Sistemik Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Cephaset %15 Enjeksiyonluk Süspansiyon; her ml'sinde 150 mg sefaleksine eşdeğer 157,80 mg sefaleksinin monohidrat ve koruyucu olarak 9 mg benzil alkol (E1519) içeren, kremsi beyaz renkli, steril süspansiyondur.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Farmakodinamik özellikler

Cephaset %15 Enjeksiyonluk Süspansiyon, birinci kuşak sefalosporinlerden sefaleksinin içerir. Sefalosporinlerin ana çekirdeğini sefam türevi olan 7-aminosefolosporanikasit (7-ASA) oluşturur. Sefaleksinin penisilinler gibi bakteri hücre duvarının peptidoglikan tabakasının sentezinin son basamağını (transpeptidaz reaksiyonunu) inhibe etmek ve otolitik enzimleri aktive etmek suretiyle bakterisid etki oluşturur. Sefaleksinin başta gram-pozitif bakteriler olmak üzere hem gram-pozitif hem de gram-negatif bakterilere karşı etkilidir.

Sefaleksine başlıca duyarlı bakteriler; *E.coli*, *Proteus spp.*, *Klebsiella spp.*, penisilinaz-pozitif *Staphylococcus spp.* ve penisiline dirençli *Staphylococcus aureus*'dur. Anaerobik

bakteriler, indol pozitif *Proteus* türleri, *Bacteroides fragilis*, *Enterobacter*, *Serratia*, *Citrobacter*, *Acinetobacter* ve *Pseudomonas* dirençlidir.

Farmakokinetik özellikler

Sefalekssin kas içi uygulamayı takiben tüm vücuda dağılır. Sığırlara kas içi yolla uygulandığında pik plazma konsantrasyonu $5,6 \pm 0.79 \mu\text{g/ml}$ 'dir. Deri altı yolla 7,5 mg/kg dozda uygulandığında 11–14 saat ve kas içi yolla uygulandığında 8–9 saat boyunca serum konsantrasyonu 0,5–0.75 $\mu\text{g/ml}$ 'nin üstünde kalır. Plöyral sıvı, sinoviyal sıvı, perikardiyal sıvı ve idrar içerisine terapötik konsantrasyonlarda geçer. Beyin-omurilik sıvısına geçişi zayıf düzeydedir. Atılımı büyük oranda glomeruler filtrasyon ile böbrekler aracılığıyla olmaktadır.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Cephaset %15 Enjeksiyonluk Süspansiyon, sığırların solunum sistemi enfeksiyonları başta olmak üzere, duyarlı bakteriler tarafından meydana gelen septisemi, akut mastitis (meme içi tedavinin yanı sıra), komplike ayak çürüğü gibi ayak, kemik ve eklem hastalıklarının ve diğer enfeksiyonların tedavisinde, köpeklerde solunum yolu, ürogenital sistem, deri, yumuşak doku ve gastrointestinal sistem enfeksiyonlarının tedavisinde, kedilerde solunum yolu, ürogenital sistem, deri ve yumuşak doku enfeksiyonlarının tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Cephaset %15 Enjeksiyonluk Süspansiyon sığırlarda, 15 mg sefalekssin/kg vücut ağırlığı/gün (1 ml enjeksiyonluk süspansiyon/10 kg vücut ağırlığı/gün) dozda 3 – 5 gün süreyle kas içi yolla uygulanır.

Kedi ve köpeklerde kas içi yolla 10 mg/kg vücut ağırlığı olup pratik dozu şöyledir; 15 kg vücut ağırlığı için 1 ml kas içi yolla 5 gün arka arkaya uygulanır.

Damar içi yolla uygulamayınız. Kullanmadan önce şişeyi çalkalayınız.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Böbrek yetmezliği olan hayvanlarda doz ayarı hassasiyetle yapılmalı ve ürün veteriner hekimin fayda/risk oranı değerlendirmesine göre kullanılmalıdır. Bu ürün, diğer antimikrobiyalere zayıf yanıt veren veya zayıf yanıt vermesi beklenen klinik durumların tedavisi için rezerv olarak kullanılmalıdır. Ürün, enfekte hayvanlardan izole edilen bakteriler üzerine yapılmış duyarlılık çalışmaları sonuçlarına göre kullanılmalıdır. Eğer bu mümkün değilse, tedavi hedef bakterilerdeki duyarlılık hakkında bölgesel veya yerel epidemiyolojik çalışmalara göre yapılmalıdır.

Tavşanlar ve hamsterlarda kullanılmaz. Ayrıca yılan ve perde ayaklılarda (ördek, kaz gibi) kullanılmamalıdır. Atlara uygulanması sonucu kolitisi de içeren gastrointestinal bozukluklara yol açabilir.

Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım: Laboratuvar hayvanlarında (sıçanlar, fareler, tavşanlar) yapılan çalışmalar, terapötik dozlardan daha yüksek dozlarda embriyotoksik/foetotoksik veya teratojenik etkiler ortaya çıkarmıştır. Gebelik sırasında süt ineklerinde güvenliği belirlenmemiştir. Ürün, gebe ve laktasyondaki hayvanlarda sadece veteriner hekim tarafından fayda/risk değerlendirmesi yapıldıktan sonra kullanılmalıdır.

İSTENMEYEN ETKİLER

Sefalosporinlere duyarlı olan hayvanlarda, alerjik tepkimelere neden olabilir. Kas içi yolla uygulandığında reaksiyon ve ağrıya sebep olabilir. Sefalosporinler ateş, deri döküntüsü,

hemolitik anemi ve anaflaksi ile seyreden alerjik tepkimelere yol açabilirler. Herhangi bir yan etki görüldüğünde tedaviye derhal son verilmelidir.

Yan etkilerin sıklığı aşağıdaki sınıflandırmaya göre tanımlanmaktadır:

- Çok yaygın (tedavi edilen 10 hayvandan birden fazlasında yan etki)
- Yaygın (tedavi edilen 100 hayvanda 1'den fazla ancak 10'dan az hayvan etkilenir)
- Yaygın olmayan (tedavi edilen 1000 hayvanda 1'den fazla ancak 10 hayvandan fazla etkilenir)
- Seyrek (tedavi edilen 10000 hayvanda 1'den fazla ancak 10 hayvandan az etkilenir)
- Çok seyrek (izole raporlar dahil 10000 hayvanda 1'den az hayvan etkilenir)

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Aminoglikozitler, polipeptid antibiyotikler (polimiksin B ve kolistin), metoksifluran, furosemid ve etakridin ile sefaleksinin birlikte uygulanması nefrotoksisite riskini artırabilir. Bakteriyostatik antibiyotikler ile kemoterapötik ajanların (tetrasiklinler, kloramfenikol, makrolidler ve rifampisin) kombinasyonu antimikrobiyal etkinin antagonizmasına neden olabilir.

Diğer veteriner tıbbi ürünlerle karıştırılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Nadir de olsa kedilerde diyare, sancı; köpeklerde iştahsızlık görülebilir. Bu gibi hallerde ilaçla yapılan sağıltım durdurulmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen sığırlar 19 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Süt için kalıntı arınma süresi "0" gündür.

KONTRENDİKASYONLAR

Penisilin ve türevlerine aşırı duyarlı hayvanlarda kullanılmamalıdır. Ciddi renal bozukluğu olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

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. Sadece hedef türlerde kullanınız.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN UYARILAR

Penisilinler ve sefalosporinlerin enjeksiyon, inhalasyon, sindirim ve temas yoluyla duyarlı bireylere bulaşması alerjik reaksiyonlara (hipersensitizasyon) neden olabilir. Bu maddelere bağlı alerjik reaksiyonlar bazen ciddi sağlık problemi yaratabilir. Bu nedenle;

- Penisilin ve sefalosporin alerjisi olduğu bilinen bireyler bu grup ilaçları uygulamamalıdır.
- Kullanım esnasında ilaç ile temas etmemek için gerekli önlemler alınmalıdır.
- Eğer ilaç ile temas sonucu deride kızarıklık gibi alerji semptomları ortaya çıkarsa acilen prospektüsle birlikte doktora başvurunuz. Yüzde, dudaklarda ve gözde şişkinlikler ve güç solunum daha ciddi semptomlardır ve acil müdahale gerektirirler.
- Eğer kaza ile göze temas ederse, göz su ile 15 dakika yıkanmalıdır.

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 3 yıldır. Açıldıktan sonra 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. Açılan 100 ml şişeler 1,2 mm pembe uçlu iğne ile en fazla 25 defa, 250 ml şişeler 1,2 mm pembe uçlu iğne ile en fazla 50 defa delinebilir.

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

100 ve 250 ml'lik renksiz tip 2 cam flakonlar, gri bromobutil tıpalı ve alüminyum halkalı şeffaf flip-off kapaklı şekilde karton kutu içinde satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 27.01.2026

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
06.10.2009-021/0089

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

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 Etiketleri

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Cephaset %15

Enjeksiyonluk Süspansiyon

Veteriner Sistemik Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Cephaset %15 Enjeksiyonluk Süspansiyon; her ml'sinde 150 mg sefaleksine eşdeğer 157,80 mg sefaleksinin monohidrat ve koruyucu olarak 9 mg benzil alkol (E1519) içeren, kremsi beyaz renkli, steril süspansiyondur.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Cephaset %15 Enjeksiyonluk Süspansiyon, sığır, kedi ve köpeklerde sefalaksine duyarlı bakterilerin yol açtığı enfeksiyonların tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Cephaset %15 Enjeksiyonluk Süspansiyon sığırlarda, 15 mg sefalekssin/kg vücut ağırlığı/gün (1 ml enjeksiyonluk süspansiyon/10 kg vücut ağırlığı/gün) dozda 3 – 5 gün süreyle kas içi yolla uygulanır.

Kedi ve köpeklerde kas içi yolla 10 mg/kg vücut ağırlığı olup pratik dozu şöyledir; 15 kg vücut ağırlığı için 1 ml kas içi yolla 5 gün arka arkaya uygulanır.

Damar içi yolla uygulamayınız. Kullanmadan önce şişeyi çalkalayınız.

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s): Sığır Eti: 19 gün Sığır Sütü: 0 gün
DETAYLI BİLGİ İÇİN PROSPEKTÜSÜ OKUYUNUZ.

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 3 yıldır. Açıldıktan sonra 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. Açılan 100 ml şişeler 1,2 mm pembe uçlu iğne ile en fazla 25 defa, 250 ml şişeler 1,2 mm pembe uçlu iğne ile en fazla 50 defa delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

100 ve 250 ml'lik renksiz tip 2 cam flakonlar, gri bromobutil tıpalı ve alüminyum halkalı şeffaf flip-off kapaklı şekilde karton kutu içinde satışa sunulmuştur.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
06.10.2009-021/0089

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

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: (Dış etiket)