

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Coc-Cide %5 Oral Süspansiyon

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml:

Aktif madde:

Toltrazuril.....50,0 mg

Yardımcı maddeler:

Sodyum benzoat (E211).....5,00 mg

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Oral Süspansiyon

Kremi beyaz renkli, hafif viskoz süspansiyon

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Buzağı, kuzu

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Buzağı:

Daha önce *Eimeria bovis* ve *Eimeria zuernii* tarafından meydana getirilen coccidiosis vakalarında, süt sığırları olarak kullanılacak buzağılarda coccidia atılımını azaltmak ve coccidiosis klinik belirtilerini azaltmak amacıyla kullanılır.

Kuzu:

Daha önce *Eimeria crandallis* ve *Eimeria ovinoidalis* tarafından meydana getirilen coccidiosis vakalarında, coccidia atılımını azaltmak ve coccidiosis klinik belirtilerini azaltmak amacıyla kullanılır.

4.3 Kontrendikasyonlar

ÇEVRE SAĞLIĞI AÇISINDAN;

80 kg'dan daha ağır buzağılarda kullanılmaz.

Besi amaçlı hayvanlarda kullanılmaz. Detay için 4.5 ve 5.3 bölümlerine bakınız.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Aynı sınıf antiparaziterlerin sık ve tekrarlayan kullanımı direnç gelişimine neden olabilir. Tedavinin aynı ağıl/ahırdaki tüm hayvanlara uygulanması tavsiye edilir.

Hijyenik önlemler coccidiosis riskini azaltır. Bu nedenle işletme ve hayvan barınaklarının kuru ve temiz olmasına dikkat edilmesi tavsiye edilir.

Azami faydanın sağlanması için ürünün klinik belirtiler başlamadan uygulanması tavsiye edilir (örneğin prepatent dönemde)

Diare gibi coccidiosis belirtileri göstermeye başlamış hayvanlarda ek destekleyici tedavi gerekli olabilir.

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar: -

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Ürünle temas halinde ilgili bölgeyi acilen bol su ile yıkayınız.

(iii) Diğer uyarılar

Toltrazurilin ana metabolite olan Toltrazuril sülfonun (ponazuril) persistan bir özelliği olduğu (yarılanma ömrü >1 yıl) ve toprakla taşınabildiği ve bitkiler için toksik olduğu gösterilmiştir.

ÇEVRE SAĞLIĞI AÇISINDAN;

Bitkiler üzerindeki yan etkileri önlemek ve yeraltı sularının kontaminasyonunu engellemek için, tedavi gören hayvanların dışkıları, tedavi görmeyen hayvanların dışkıları ile seyreltilmeden toprağa atılmamalıdır. Kontamine dışkılar en az 3 kat kontamine olmayan dışkı ile karıştırılarak toprağa atılabilir.

Kapalı yetiştirme sistemi ile yetiştirilen kuzular 6 haftalık olmadan ya da vücut ağırlıkları tedavi sırasında 20 kg'ın üzerinde olmadığı sürece tedavi edilmemelidirler. Bu hayvanların gübreleri sadece aynı toprak parçasında, üç yılda bir kullanılmalıdır

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Bilinmemektedir.

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Rat ve tavşanlarda yapılan çalışmalarda, teratojenik, fötotoksik veya maternotoksik etkiye ilişkin bulguya rastlanmamıştır.

4.8 Diğer ilaçlarla etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Bilinmemektedir.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Kullanımdan önce iyice çalkalayınız. Azami faydanın sağlanması için ürünün klinik belirtiler başlamadan uygulanması tavsiye edilir (örneğin prepatent dönemde)

Buzağı:

Buzağılar tek doz olarak 15 mg/kg doz (her 10 kg vücut ağırlığı için 3 ml ürün) uygulanarak tedavi edilmelidir. Aynı ırk veya aynı/benzer yaş aralığındaki hayvanlar grup halinde tedavi edilecekse dozajlama grubun en ağır hayvanına göre yapılmalıdır.

Kuzu:

Kuzular tek doz olarak 20 mg/kg doz (her kg vücut ağırlığı için 0,4 ml ürün) uygulanarak tedavi edilmelidir. Grup halinde tedavi uygulanacaksa hayvanlar vücut ağırlıklarına göre gruplandırılmalıdır.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Buzağılarda tavsiye dozunun 3 katı uygulamada intoleransa ilişkin belirti görülmemiştir. Kuzularda tavsiye dozunun 3 katı ve tek uygulamada, tavsiye dozunun 2 katı, 2 gün uygulamada yan etki görülmemiştir.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

İlaç uygulamasından sonra buzağılar 63, kuzular 42 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. İnsan tüketimi için süt elde edilen inek ve koyunlarda uygulanmaz.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: Antiprotozoal, toltrazuril

ATC-Vet kodu: QP51AJ01

5.1 Farmakodinamik özellikler

Toltrazuril triazinon derivatıdır. Eimeria ve Isospora türlerine etkilidir. Şizogoni ve merogoni (eşeysiz çoğalma) ve gamogoni (eşeyli çoğalma) fazlarındaki koksidiyanın tüm hücre içi gelişim safhalarına karşı etkilidir. Tüm hücre içi safhalara etkili olduğundan koksidiyosidal etki mekanizmasına sahiptir.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Buzağı

Oral uygulamanın ardından Toltrazuril yavaşça absorbe edilir. Maksimum plazma konsantrasyonu ($C_{max} = 36,6 \text{ mg/l}$) oral uygulamanın ardından 24 ile 48 saat içinde (geometrik ortalama 33,9 saat) gözlenmiştir. Toltrazuril'in eliminasyonu yaklaşık 2,5 günlük (64,2 saat) yarı ömrü süresi olması sebebiyle yavaştır. Ana metabolit, Toltrazuril sülfon olarak karakterize edilir. Başlıca atılma yolu dışkıdır.

Kuzu

Oral uygulamadan sonra Toltrazuril yavaşça absorbe edilir. Ana metabolit, Toltrazuril sülfon olarak karakterize edilir. Maksimum plazma konsantrasyonu ($C_{max} = 62 \text{ mg/l}$) oral uygulamadan 2 gün sonra gözlenmiştir. Toltrazuril'in eliminasyonu, yaklaşık 9 günlük yarı ömrü süresi olması sebebiyle yavaştır. Koyunlarda da başlıca atılma yolu dışkıdır.

5.3. Çevresel Özellikler

Toltrazurilin ana metabolite olan Toltrazuril sülfonun (ponazuril) persistan bir özelliği olduğu (yarılanma ömrü $>1 \text{ yıl}$) ve toprakla taşınabildiği ve bitkiler için büyüme ve oluşma dönemleri üzerinde toksik olduğu gösterilmiştir. Tedavi göre hayvanların dışkılarından kaynaklanan yayılım, toprakta bitkiler için riskli olabilecek şekilde birikime yol açabilir. Topraktaki birikim aynı zamanda yer altı sularınada kontaminasyon riskini beraberinde getirir.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Propilen glikol
Sodyum benzoat (E211)
Simetikon
Ksantan gum
Polisorbat 80 (Tween 80)
Sitrik asit monohidrat
Saf su

6.2 Geçimsizlikler

Diğer ürünlerle karıştırmayınız.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 24 ay , (100 ml için 48 ay)

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 3 ay

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 niteliđi ve kompozisyonu

100 ml yüksek densite polietilen, beyaz renkte plastik řişeler, folyolu beyaz plastik kapaklı řekilde karton kutu içinde, 500 ml ve 1000 ml yüksek densite polietilen, beyaz renkte plastik řişeler, folyolu beyaz plastik kapaklı řekilde kutusuz olarak satıřa sunulmuřtur.

6.6 Kullanılmıř veya arta kalan ürünün imhasına iliřkin özel önlemler

Kullanılmamıř veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir. Ürün veya ürüne ait boş/dolu ambalajlar toprađa, çevreye, sulara, su kaynaklarına veya yakın yerlerine atılmamalıdır.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

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

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

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

023/0058

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

17.12.2010

10. METİN DEĞİřİKLİK TARİHİ

03.06.2025

PROSPEKTÜS

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Coc-Cide %5

Oral Süspansiyon

Antikoksidial

BİLEŞİMİ

Coc-Cide %5 Oral Süspansiyon kremi beyaz renkli hafif viskoz süspansiyon olup; 1 ml'de 50 mg Toltrazuril, koruyucu olarak 5 mg sodyum benzoat (E211) içermektedir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Farmakodinamik Özellikler:

Toltrazuril triazinon derivatıdır. *Eimeria* ve *Isospora* türlerine etkilidir. Şizogoni ve merogoni (eşeyli çoğalma) ve gamogoni (eşeyli çoğalma) fazlarındaki koksidiyanın tüm hücre içi gelişim safhalarına karşı etkilidir. Tüm hücre içi safhalara etkili olduğundan koksidiyosidal etki mekanizmasına sahiptir.

Farmakokinetik Özellikler:

Buzağı

Oral uygulamanın ardından Toltrazuril yavaşça absorbe edilir. Maksimum plazma konsantrasyonu ($C_{max} = 36,6$ mg/l) oral uygulamanın ardından 24 ile 48 saat içinde (geometrik ortalama 33,9 saat) gözlenmiştir. Toltrazuril'in eliminasyonu yaklaşık 2,5 günlük (64,2 saat) yarı ömrü süresi olması sebebiyle yavaştır. Ana metabolit, Toltrazuril sülfon olarak karakterize edilir. Başlıca atılma yolu dışkıdır.

Kuzu

Oral uygulamadan sonra Toltrazuril yavaşça absorbe edilir. Ana metabolit, Toltrazuril sülfon olarak karakterize edilir. Maksimum plazma konsantrasyonu ($C_{max} = 62$ mg/l) oral uygulamadan 2 gün sonra gözlenmiştir. Toltrazuril'in eliminasyonu, yaklaşık 9 günlük yarı ömrü süresi olması sebebiyle yavaştır. Koyunlarda da başlıca atılma yolu dışkıdır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Buzağı:

Daha önce *Eimeria bovis* ve *Eimeria zuernii* tarafından meydana getirilen coccidiosis vakalarında, süt sığırları olarak kullanılacak buzağılarda coccidia atılımını azaltmak ve coccidiosisin klinik belirtilerini azaltmak amacıyla kullanılır.

Kuzu:

Daha önce *Eimeria crandallis* ve *Eimeria ovinoidealis* tarafından meydana getirilen coccidiosis vakalarında, coccidia atılımını azaltmak ve coccidiosisin klinik belirtilerini azaltmak amacıyla kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Kullanımdan önce iyice çalkalayınız. Azami faydanın sağlanması için ürünün klinik belirtiler başlamadan uygulanması tavsiye edilir (örneğin prepatent dönemde)

Buzağı:

Buzağılar tek doz olarak 15 mg/kg doz (her 10 kg vücut ağırlığı için 3 ml ürün) uygulanarak tedavi edilmelidir. Aynı ırk veya aynı/benzer yaş aralığındaki hayvanlar grup halinde tedavi edilecekse dozajlama grubun en ağır hayvanına göre yapılmalıdır.

Kuzu:

Kuzular tek doz olarak 20 mg/kg doz (her kg vücut ağırlığı için 0,4 ml ürün) uygulanarak tedavi edilmelidir. Grup halinde tedavi uygulanacaksa hayvanlar vücut ağırlıklarına göre gruplandırılmalıdır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Aynı sınıf antiparaziterlerin sık ve tekrarlayan kullanımı direnç gelişimine neden olabilir.

Tedavinin aynı ağıl/ahırdaki tüm hayvanlara uygulanması tavsiye edilir.

Hijyenik önlemler coccidiosis riskini azaltır. Bu nedenle işletme ve hayvan barınaklarının kuru ve temiz olmasına dikkat edilmesi tavsiye edilir.

Azami faydanın sağlanması için ürünün klinik belirtiler başlamadan uygulanması tavsiye edilir (örneğin prepatent dönemde)

Diare gibi coccidiosis belirtileri göstermeye başlamış hayvanlarda ek destekleyici tedavi gerekli olabilir.

Gebelik, Laktasyon ve Yumurtlama Döneminde Kullanım: Rat ve tavşanlarda yapılan çalışmalarda, teratojenik, fötotoksik veya maternotoksik etkiye ilişkin bulguya rastlanmamıştır.

İSTENMEYEN ETKİLER

Bilinmemektedir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Diğer ürünlerle karıştırmayınız.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Buzağılarda tavsiye dozunun 3 katı uygulamada intoleransa ilişkin belirti görülmemiştir.

Kuzularda tavsiye dozunun 3 katı ve tek uygulamada, tavsiye dozunun 2 katı, 2 gün uygulamada yan etki görülmemiştir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s.): İlaç uygulamasından sonra buzağılar 63, kuzular 42 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. İnsan tüketimi için süt elde edilen inek ve koyunlarda uygulanmaz.

KONTRENDİKASYONLAR

ÇEVRE SAĞLIĞI AÇISINDAN;

80 kg'dan daha ağır buzağılarda kullanılmaz.

Besi amaçlı hayvanlarda kullanılmaz.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Ürünle temas halinde ilgili bölgeyi acilen bol su ile yıkayınız.

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 100 ml ambalajlar için 48 ay, 500 ml ve 1000 ml için 24 aydır.

Açıldıktan sonra 3 ay içerisinde kullanılmalıdır. Açıldıktan sonra dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25 °C'nin altında saklanmalıdır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir. Ürün veya ürüne ait boş/dolu ambalajlar toprağa, çevreye, sulara, su kaynaklarına veya yakın yerlerine atılmamalıdır.

Toltrazurilin ana metabolite olan Toltrazuril sülfonun (ponazuril) persistan bir özelliği olduğu (yarılanma ömrü >1 yıl) ve toprakla taşınabildiği ve bitkiler için toksik olduğu gösterilmiştir.

ÇEVRE SAĞLIĞI AÇISINDAN;

Bitkiler üzerindeki yan etkileri önlemek ve yeraltı sularının kontaminasyonunu engellemek için, tedavi gören hayvanların dışkıları, tedavi görmeyen hayvanların dışkıları ile seyreltilmeden toprağa atılmamalıdır. Kontamine dışkılar en az 3 kat kontamine olmayan dışkı ile karıştırılarak toprağa atılabilir.

Kapalı yetiştirme sistemi ile yetiştirilen kuzular 6 haftalık olmadan ya da vücut ağırlıkları tedavi sırasında 20 kg'ın üzerinde olmadığı sürece tedavi edilmemelidirler. Bu hayvanların gübreleri sadece aynı toprak parçasında, üç yılda bir kullanılmalıdır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

100 ml yüksek densite polietilen, beyaz renkte plastik şişeler, folyolu beyaz plastik kapaklı şekilde karton kutu içinde, 500 ml ve 1000 ml yüksek densite polietilen, beyaz renkte plastik şişeler, folyolu beyaz plastik kapaklı şekilde kutusuz olarak satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ

03.06.2025

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

17.12.2010-023/0058

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

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

Sahrayıcedid Mah. Batman Sok. 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 ambalaj etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Coc-Cide %5

Oral Süspansiyon

Antikoksidiyal

BİLEŞİMİ

Coc-Cide %5 Oral Süspansiyon kremi beyaz renkli hafif viskoz süspansiyon olup; 1 ml'de 50 mg Toltrazuril, koruyucu olarak 5 mg sodyum benzoat (E211) içermektedir.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Buzağı: Daha önce *Eimeria bovis* ve *Eimeria zuernii* tarafından meydana getirilen coccidiosis vakalarında, süt sığırları olarak kullanılacak buzağılarda coccidia atılımını azaltmak ve coccidiosisin klinik belirtilerini azaltmak amacıyla kullanılır.

Kuzu: Daha önce *Eimeria crandallis* ve *Eimeria ovinoidalis* tarafından meydana getirilen coccidiosis vakalarında, coccidia atılımını azaltmak ve coccidiosisin klinik belirtilerini azaltmak amacıyla kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Kullanımdan önce iyice çalkalayınız. Azami faydanın sağlanması için ürünün klinik belirtiler başlamadan uygulanması tavsiye edilir (örneğin prepatent dönemde)

Buzağı: Tek doz olarak 15 mg/kg doz (her 10 kg vücut ağırlığı için 3 ml ürün)

Kuzu: Tek doz olarak 20 mg/kg doz (her kg vücut ağırlığı için 0,4 ml ürün)

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s.): Buzağı eti: 63 gün, kuzu eti: 42 gün. İnsan tüketimi için süt elde edilen inek ve koyunlarda uygulanmaz.

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 100 ml ambalajlar için 48 ay, 500 ml ve 1000 ml için 24 aydır. Açıldıktan sonra 3 ay içerisinde kullanılmalıdır. Açıldıktan sonra dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25 °C'nin altında saklanmalıdır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
17.12.2010-023/0058

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİ: ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş. - İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA: ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.-Tokat

SERİ NO:

ÜRETİM TARİHİ:

SON KULLANMA TARİHİ:

Dış Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Coc-Cide %5

Oral Süspansiyon

Antikoksidiyal

BİLEŞİMİ

Coc-Cide %5 Oral Süspansiyon kremi beyaz renkli hafif viskoz süspansiyon olup; 1 ml'de 50 mg Toltrazuril, koruyucu olarak 5 mg sodyum benzoat (E211) içermektedir.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Buzağı: Daha önce *Eimeria bovis* ve *Eimeria zuernii* tarafından meydana getirilen coccidiosis vakalarında, süt sığırları olarak kullanılacak buzağılarda coccidia atılımını azaltmak ve coccidiosisin klinik belirtilerini azaltmak amacıyla kullanılır.

Kuzu: Daha önce *Eimeria crandallis* ve *Eimeria ovinoidalis* tarafından meydana getirilen coccidiosis vakalarında, coccidia atılımını azaltmak ve coccidiosisin klinik belirtilerini azaltmak amacıyla kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Kullanımdan önce iyice çalkalayınız. Azami faydanın sağlanması için ürünün klinik belirtiler başlamadan uygulanması tavsiye edilir (örneğin prepatent dönemde)

Buzağı: Tek doz olarak 15 mg/kg doz (her 10 kg vücut ağırlığı için 3 ml ürün)

Kuzu: Tek doz olarak 20 mg/kg doz (her kg vücut ağırlığı için 0,4 ml ürün)

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s.): İlaç uygulamasından sonra buzağılar 63, kuzular 42 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. İnsan tüketimi için süt elde edilen inek ve koyunlarda uygulanmaz.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

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 100 ml ambalajlar için 48 ay, 500 ml ve 1000 ml için 24 aydır. Açıldıktan sonra 3 ay içerisinde kullanılmalıdır. Açıldıktan sonra dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25 °C'nin altında saklanmalıdır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

100 ml yüksek densite polietilen, beyaz renkte plastik şişeler, folyolu beyaz plastik kapaklı şekilde karton kutu içinde, 500 ml ve 1000 ml yüksek densite polietilen, beyaz renkte plastik şişeler, folyolu beyaz plastik kapaklı şekilde kutusuz olarak satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

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

17.12.2010-023/0058

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

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

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

ÜRETİCİ FİRMAVE 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: