

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Cocciril 2.5 mg/ml

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml'de:

Aktif madde:

Diklazuril2.5 mg

Yardımcı maddeler:

Metil parahidroksibenzoat (E218)..... 1.8 mg

Propil parahidroksibenzoat (E2198).. 0.2 mg

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Oral Süspansiyon, Beyaz renkli

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Sığır (buzağı) ve koyun (kuzu).

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Sığır (buzağı):

Eimeria bovis ve Eimeria zuernii'nin neden olduğu koksidiyozun profilaksisi.

Koyun (kuzu):

Eimeria crandallis ve Eimeria ovinoidalis'in neden olduğu koksidiyozun profilaksisi.

Klinik belirtilerin önlenmesi için veteriner tıbbi ürünü enfeksiyonun inkubasyon döneminde kullanınız.

4.3 Kontrendikasyonlar

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

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Buzağı: Bazı durumlarda, oosit atılımında sadece geçici bir azalma sağlanabilir.

Yakın zamanda doğrulanmış klinik koksidiyoz öyküsü yoksa, tedavi öncesinde dışkı örnekleme ile sürü veya sürüdeki hastalığın varlığı doğrulanmalıdır.

Tedavinin tercih edilen zamanlaması, Eimeria spp.'nin bilinen epidemiyolojisine göre belirlenir ve tedavi, klinik belirtiler ortaya çıkmadan önce enfeksiyonun inkubasyon aşamasında en etkili olur.

Koksidiyoz, sürü/ağılda hijyenin yetersiz olduğunun bir göstergesidir. Hijyeni iyileştirilmesi ve bir sürüdeki tüm buzağların ve tüm kuzuları tedavi edilmesi önerilir. Bu, enfeksiyon baskısını azaltmaya ve koksidiyoz enfeksiyonunun daha iyi epidemiyolojik kontrolü sağlanacaktır.

Uzun süreli tekrarlı kullanım, özellikle aynı sınıf maddeler kullanıldığında, direnç gelişme riskini artırır. Ürünün kullanılmasına ilişkin karar, her sürü/kümes için koksidiyum türünün ve yükünün veya epidemiyolojik özelliklerine dayalı enfeksiyon riskinin doğrulanmasına dayalı olmalıdır.

Antiprotozoal ürünlerin gereksiz kullanımı veya ürün özelliklerinde verilen talimatlardan

saykırı bir şekilde kullanılması , direnç oluşma baskısını artırabilir ve etkinliğin azalmasına yol açabilir.

Toltrazuril ve diklazuril arasında çapraz direnç mümkündür ve araştırılmalıdır. Duyarlılık testleri triazin türevlerine direnç gösterdiğinde, diklazuril kullanımı dikkatle değerlendirilmelidir, çünkü etkinliği azalabilir.

Şüpheli direnç vakalarının, uygun bir tanı yöntemi (örneğin dışkı oosit sayısı azaltma testi) kullanılarak daha ayrıntılı olarak araştırılması önerilir. Doğrulanmış direnç, pazarlama izni sahibi veya yetkili makamlara bildirilmelidir. Direnç mevcutsa, başka bir sınıftan/farklı etki mekanizmasına sahip bir antiprotozoal kullanılması düşünülmelidir.

Tedavi, epidemiyolojik bilgilere ve çiftlik düzeyinde veya yerel/bölgesel düzeyde hedef patojenlerin duyarlılığı hakkındaki bilgilere dayandırılmalıdır.

Ürünün kullanımı, resmi, ulusal ve bölgesel antimikrobiyal politikalara uygun olmalıdır.

Zaten ishal belirtileri gösteren bireysel hayvanlarda, yerleşik bir klinik koksidiyal enfeksiyonun seyrini değiştirmek için ek destekleyici tedavi gereklidir.

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Bu veteriner tıbbi ürün, enfeksiyon riski yüksek olan sınırlı sayıda hayvanda, yani aynı sınırlı, kontamine ortamda tutulan hayvanlarda kullanılmalıdır.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Parahidroksibenzoik asit esterleri alerjik reaksiyonlara (muhtemelen gecikmiş) neden olabilir. Parabenlere karşı bilinen aşırı duyarlılığı olan kişiler, veteriner tıbbi ürünü dikkatli bir şekilde uygulamalıdır.

Veteriner tıbbi ürünün uygulanmasından sonra eller yıkanmalıdır.

(iii) Diğer uyarılar

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Sığır (buzağı) ve koyun (kuzu).

Çok seyrek (tedavi edilen 10.000 hayvanda 1'den az , izole raporlar dahil):	Gastrointestinal belirtiler (örn. İshal ^{1,2}); Halsizlik, Yatma; Ajitasyon; Nörolojik belirtiler (örn.kısmi felç)
---	--

1: kan bulunma olasılığı

2: oosit atılımı çok düşük bir seviyeye düşmüş olsa bile

Olumsuz istenmeyen etkilerin bildirilmesi önemlidir. Bu, bir veteriner tıbbi ürünün sürekli güvenlik izlemesini sağlar. Raporlar, tercihen bir veteriner hekim aracılığıyla, pazarlama izni sahibi veya yerel temsilcisine ya da ulusal raporlama sistemi aracılığıyla ulusal yetkili makama gönderilmelidir. İlgili iletişim bilgileri için ürün özelliklerine bakınız.

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Uygulanamaz.

4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Bilinmemektedir.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Oral olarak kullanılır.

1 kg vücut ağırlığı için 1 mg diklazuril, yani 2.5 kg vücut ağırlığı için 1 ml dozundaki ürün tek bir oral uygulama ile verilmelidir.

Doğru dozajı sağlamak için vücut ağırlığı mümkün olduğunca doğru bir şekilde belirlenmelidir.

Dozun yetersiz olması, ilacın etkisiz kalmasına ve direnç gelişmesine neden olabilir.

Uygulama metodu:

Şişeyi bileğinizle tekrar tekrar ters çevirerek 1 dakika boyunca kuvvetlice çalkalayın.

5 litrelik askılı şişe için, dozlama tabancası kullanın. Dozlama tabancasını ve çekme hortumunu askılı şişeye aşağıdaki şekilde bağlayın:

- Çekme hortumunun açık ucunu uygun bir dozlama tabancasına takın.
- Çekme hortumunu ambalajda bulunan musluk kapağına takın.
- Nakliye kapağını, çekme tüpü bulunan musluk kapağı ile değiştirin. Musluk kapağını sıkın.
- Dozlama tabancasını yavaşça doldurun ve sızıntı olup olmadığını kontrol edin.
- Dozun ayarlanması, dozlama tabancasının ve çekme tüpünün doğru kullanımı ve bakımı için dozlama tabancası üreticisinin talimatlarını izleyin.
- Musluk kapağını kullandıktan sonra, şişeyi kapağı ile tekrar kapatın.

1 litre'lik şişelerde, doğru dozajı sağlamak için şırınga veya oral uygulama için uygun bir cihaz kullanılması gerekir ve veteriner tıbbi ürün hayvanın ağızına doğrudan uygulanmalıdır.

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

Sığır (buzağı):

Önerilen dozun 5 katı tek doz uygulandıktan sonra aşırı doz belirtisi gözlenmemiştir. 3 ila 5 kat dozun 3 gün üst üste tekrarlı olarak uygulanması durumunda, bazı buzağılarda dışkıda yumuşama ve renk değişikliği (koyu kahverengi) gözlemlenebilir. Bu belirtiler geçici niteliktedir ve özel bir tedavi uygulanmadan kaybolur.

Koyun (kuzu):

Önerilen dozun 5 katı uygulandıktan sonra aşırı doz belirtisi görülmemiştir.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Buzağı ve kuzu eti için kalıntı arınma süresi 0 (sıfır) gündür.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: Antiprotozoaller, triazin türevleri

ATC Vet kodu: QP51BC03

5.1 Farmakodinamik özellikler

Diklazuril, antimikrobiyal aktivitesi olmayan benzenasetonitril grubundan bir antikoksidiyaldir ve Eimeria türlerine karşı antikoksidiyal aktiviteye sahiptir. Koksidiya türlerine bağlı olarak, diklazuril parazitin gelişim döngüsünün aseksüel veya seksüel aşamaları üzerinde koksidiyosidal etkiye sahiptir. Diklazuril tedavisi, 16 günden daha eski parazit aşamalarının neden olduğu bağırsak lezyonları üzerinde sadece sınırlı bir etkiye sahiptir. Diklazuril tedavisi, koksidiyal döngünün ve oositlerin atılımının yaklaşık 2 hafta boyunca kesintiye uğramasına neden olur. Bu, hayvanın anne bağışıklığının azaldığı dönemi (yaklaşık 4 haftalıkken gözlemlenir) atlatmasını sağlar.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Kuzularda diklazuril, oral süspansiyon uygulandıktan sonra zayıf bir şekilde emilir. Plazmada maksimum konsantrasyonlara, dozlamadan yaklaşık 24 saat sonra ulaşılır. Emilim, hayvanların yaşı ile birlikte azalır. Eliminasyon yarı ömrü yaklaşık 30 saattir. Koyun hepatositleri üzerinde yapılan in vitro çalışmalar, diklazurilin metabolik dönüşümünün sınırlı olduğunu göstermiştir. Bu durum, diğer hayvan türlerinde de aynı şekilde gözlemlenmiştir. Atılım neredeyse tamamen dışkı yoluyla gerçekleşir.

Diklazuril buzağılara oral süspansiyon olarak uygulandığında emilimi zayıftır.

Çevreye etkisi:

Diklazuril'in toprakta çok kalıcı olduğu gösterilmiştir.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Metil parahidroksibenzoat (E218)

Propil parahidroksibenzoat (E2198)

Mikrokristalin selüloz ve karmeloz sodyum

Sitrik asit

Sodyum hidroksit

Polisorbat 20

Enjeksiyonluk su

6.2 Geçimsizlikler

Uyumluluk çalışmaları yapılmadığı için, bu veteriner tıbbi ürün diğer veteriner tıbbi ürünlerle karıştırılmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 36 ay

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 3 ay

6.4 Muhafaza şartları

Orijinal ambalajında 25 °C'nin altında, direkt güneş ışığından korunarak, buzdolabı veya derin dondurucuya konulmadan muhafaza edilmelidir. Dondurulmamalıdır.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

1 litrelik beyaz, yüksek yoğunluklu polietilen sırt çantası şişesi, 1 litre kapasiteli, polipropilenden yapılmış siyah vidalı kapakla kapatılmış, iç kısmında indüksiyonla kapatma için polietilen kaplı sızdırmazlık disk (vatka) bulunmaktadır. Her karton kutuda bir adet 1 litrelik sırt çantası şişesi, musluk kapağı ve sırt çantası askısı bulunmaktadır.

5 litrelik beyaz, yüksek yoğunluklu polietilen sırt çantası şişesi, 5 litre kapasiteli, polipropilenden yapılmış siyah vidalı kapakla kapatılmış, iç kısmında indüksiyonla kapatma için polietilen kaplı sızdırmazlık disk (vatka) bulunmaktadır. Her karton kutuda bir adet 5 litrelik sırt çantası şişesi, musluk kapağı ve sırt çantası askısı bulunmaktadır.

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

Huvepharma Turkey Hayvan Beslenmesi ve Sağlığı Hizmetleri A.Ş.

Esentepe Mah. Cevizli D100 Güney Yanyol No:25/144 Soğanlık- Kartal / İstanbul

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI:

016/0037

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ:

18.08.2026

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ:

-

PROSPEKTÜS

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır COCCİRİL 2.5 mg/ml Oral Süspansiyon Veteriner Antikoksidiyal

BİLEŞİMİ

Beyaz renkli oral süspansiyon 1 ml'de 2.5 mg diklazuril, koruyucu olarak 1.8 mg metil parahidroksibenzoat (E218) ve 0.2 mg propil parahidroksibenzoat(E219) ihtiva eder.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Farmakodinamik özellikler

Diklazuril, antimikrobiyal aktivitesi olmayan benzenasetonitril grubundan bir antikoksidiyaldir ve Eimeria türlerine karşı antikoksidiyal aktiviteye sahiptir. Koksidiya türlerine bağlı olarak, diklazuril parazitin gelişim döngüsünün aseksüel veya seksüel aşamaları üzerinde koksidiyosidal etkiye sahiptir. Diklazuril tedavisi, 16 günden daha eski parazit aşamalarının neden olduğu bağırsak lezyonları üzerinde sadece sınırlı bir etkiye sahiptir. Diklazuril tedavisi, koksidiyal döngünün ve oositlerin atılımının yaklaşık 2 hafta boyunca kesintiye uğramasına neden olur. Bu, hayvanın anne bağışıklığının azaldığı dönemi (yaklaşık 4 haftalıkken gözlemlenir) atlatmasını sağlar.

Farmakokinetik özellikler

Kuzularda diklazuril, oral süspansiyon uygulandıktan sonra zayıf bir şekilde emilir. Plazmada maksimum konsantrasyonlara, dozlamadan yaklaşık 24 saat sonra ulaşılır. Emilim, hayvanların yaşı ile birlikte azalır. Eliminasyon yarı ömrü yaklaşık 30 saattir. Koyun hepatositleri üzerinde yapılan in vitro çalışmalar, diklazurilin metabolik dönüşümünün sınırlı olduğunu göstermiştir. Bu durum, diğer hayvan türlerinde de aynı şekilde gözlemlenmiştir. Atılım neredeyse tamamen dışkı yoluyla gerçekleşir.

Diklazuril buzağılara oral süspansiyon olarak uygulandığında emilimi zayıftır.

Çevreye etkisi:

Diklazuril'in toprakta çok kalıcı olduğu gösterilmiştir.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Sığır (buzağı):

Eimeria bovis ve Eimeria zuernii'nin neden olduğu koksidiyozun profilaksisi.

Koyun (kuzu):

Eimeria crandallis ve Eimeria ovinoidalis'in neden olduğu koksidiyozun profilaksisi.

Klinik belirtilerin önlenmesi için veteriner tıbbi ürünü enfeksiyonun inkubasyon döneminde kullanınız.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Oral olarak kullanılır.

1 kg vücut ağırlığı için 1 mg diklazuril, yani 2.5 kg vücut ağırlığı için 1 ml dozundaki ürün tek bir oral uygulama ile verilmelidir.

Doğru dozajı sağlamak için vücut ağırlığı mümkün olduğunca doğru bir şekilde belirlenmelidir.

Dozun yetersiz olması, ilacın etkisiz kalmasına ve direnç gelişmesine neden olabilir.

Uygulama metodu:

Şişeyi bileğinizle tekrar tekrar ters çevirerek 1 dakika boyunca kuvvetlice çalkalayın.

5 litrelik askılı şişe için, dozlama tabancası kullanın. Dozlama tabancasını ve çekme

hortumunu askılı şişeye aşağıdaki şekilde bağlayın:

- Çekme hortumunun açık ucunu uygun bir dozlama tabancasına takın.
- Çekme hortumunu ambalajda bulunan musluk kapağına takın.
- Nakliye kapağını, çekme tüpü bulunan musluk kapağı ile değiştirin. Musluk kapağını sıkın.
- Dozlama tabancasını yavaşça doldurun ve sızıntı olup olmadığını kontrol edin.
- Dozun ayarlanması, dozlama tabancasının ve çekme tüpünün doğru kullanımı ve bakımı için dozlama tabancası üreticisinin talimatlarını izleyin.
- Musluk kapağını kullandıktan sonra, şişeyi kapağı ile tekrar kapatın.

1 litre'lik şişelerde, doğru dozajı sağlamak için şırınga veya oral uygulama için uygun bir cihaz kullanılması gerekir ve veteriner tıbbi ürün hayvanın ağızına doğrudan uygulanmalıdır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Buzağı: Bazı durumlarda, oosit atılımında sadece geçici bir azalma sağlanabilir.

Yakın zamanda doğrulanmış klinik koksidiyoz öyküsü yoksa, tedavi öncesinde dışkı örnekleme ile sürü veya sürüdeki hastalığın varlığı doğrulanmalıdır.

Tedavinin tercih edilen zamanlaması, Eimeria spp.'nin bilinen epidemiyolojisine göre belirlenir ve tedavi, klinik belirtiler ortaya çıkmadan önce enfeksiyonun inkubasyon aşamasında en etkili olur.

Koksidiyoz, sürü/ağılda hijyenin yetersiz olduğunun bir göstergesidir. Hijyeni iyileştirilmesi ve bir sürüdeki tüm buzağların ve tüm kuzuları tedavi edilmesi önerilir. Bu, enfeksiyon baskısını azaltmaya ve koksidiyoz enfeksiyonunun daha iyi epidemiyolojik kontrolü sağlanacaktır.

Uzun süreli tekrarlı kullanım, özellikle aynı sınıf maddeler kullanıldığında, direnç gelişme riskini artırır. Ürünün kullanılmasına ilişkin karar, her sürü/kümes için koksidiyum türünün ve yükünün veya epidemiyolojik özelliklerine dayalı enfeksiyon riskinin doğrulanmasına dayalı olmalıdır.

Antiprotozoal ürünlerin gereksiz kullanımı veya ürün özelliklerinde verilen talimatlardan saykırı bir şekilde kullanılması, direnç oluşma baskısını artırabilir ve etkinliğin azalmasına yol açabilir.

Toltrazuril ve diklazuril arasında çapraz direnç mümkündür ve araştırılmalıdır. Duyarlılık testleri triazin türevlerine direnç gösterdiğinde, diklazuril kullanımı dikkatle değerlendirilmelidir, çünkü etkinliği azalabilir.

Şüpheli direnç vakalarının, uygun bir tanı yöntemi (örneğin dışkı oosit sayısı azaltma testi) kullanılarak daha ayrıntılı olarak araştırılması önerilir. Doğrulanmış direnç, pazarlama izni sahibi veya yetkili makamlara bildirilmelidir. Direnç mevcutsa, başka bir sınıftan/farklı etki mekanizmasına sahip bir antiprotozoal kullanılması düşünülmelidir.

Tedavi, epidemiyolojik bilgilere ve çiftlik düzeyinde veya yerel/bölgesel düzeyde hedef patojenlerin duyarlılığı hakkındaki bilgilere dayandırılmalıdır.

Ürünün kullanımı, resmi, ulusal ve bölgesel antimikrobiyal politikalara uygun olmalıdır.

Zaten ishal belirtileri gösteren bireysel hayvanlarda, yerleşik bir klinik koksidiyal enfeksiyonun seyrini değiştirmek için ek destekleyici tedavi gereklidir.

Bu veteriner tıbbi ürün, enfeksiyon riski yüksek olan sınırlı sayıda hayvanda, yani aynı sınırlı, kontamine ortamda tutulan hayvanlarda kullanılmalıdır.

İSTENMEYEN ETKİLER

Sığır (buzağı) ve koyun (kuzu).

Çok seyrek (tedavi edilen 10.000 hayvanda 1'den az, izole raporlar dahil):	Gastrointestinal belirtiler (örn. İshal ^{1,2}); Halsizlik, Yatma; Ajitasyon; Nörolojik belirtiler (örn.kısmi felç)
--	--

1: kan bulunma olasılığı

2: oosit atılımı çok düşük bir seviyeye düşmüş olsa bile

Olumsuz istenmeyen etkilerin bildirilmesi önemlidir. Bu, bir veteriner tıbbi ürünün sürekli güvenlik izlemesini sağlar. Raporlar, tercihen bir veteriner hekim aracılığıyla, pazarlama izni sahibi veya yerel temsilcisine ya da ulusal raporlama sistemi aracılığıyla ulusal yetkili makama gönderilmelidir. İlgili iletişim bilgileri için prospektüs-etikete bakınız.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Uyumluluk çalışmaları yapılmadığı için, bu veteriner tıbbi ürün diğer veteriner tıbbi ürünlerle karıştırılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER ve ANTİTOD

Sığır (buzağı):

Önerilen dozun 5 katı tek doz uygulandıktan sonra aşırı doz belirtisi gözlenmemiştir. 3 ila 5 kat dozun 3 gün üst üste tekrarlı olarak uygulanması durumunda, bazı buzağılarda dışkıda yumuşama ve renk değişikliği (koyu kahverengi) gözlemlenebilir. Bu belirtiler geçici niteliktedir ve özel bir tedavi uygulanmadan kaybolur.

Koyun (kuzu):

Önerilen dozun 5 katı uygulandıktan sonra aşırı doz belirtisi görülmemiştir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Buzağı ve kuzu eti için kalıntı arınma süresi 0 (sıfır) gündür.

KONTRENDİKASYONLAR

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

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz.

Gıda maddelerinden uzakta bulundurunuz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Parahidroksibenzoik asit esterleri alerjik reaksiyonlara (muhtemelen gecikmiş) neden olabilir. Parabenlere karşı bilinen aşırı duyarlılığı olan kişiler, veteriner tıbbi ürünü dikkatli bir şekilde uygulamalıdır.

Veteriner tıbbi ürünün uygulanmasından sonra eller yıkanmalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Orijinal ambalajında 25 °C'nin altında, direkt güneş ışığından korunarak, buzdolabı veya derin dondurucuya konulmadan muhafaza edilmelidir. Dondurulmamalıdır.

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 30 ay

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 3 ay

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

1 litrelik beyaz, yüksek yoğunluklu polietilen sırt çantası şişesi, 1 litre kapasiteli, polipropilenden yapılmış siyah vidalı kapakla kapatılmış, iç kısmında indüksiyonla kapatma

için polietilen kaplı sızdırmazlık diski (vatka) bulunmaktadır. Her karton kutuda bir adet 1 litrelik sırt çantası şişesi ,musluk kapağı ve sırt çantası askısı bulunmaktadır.
5 litrelik beyaz, yüksek yoğunluklu polietilen sırt çantası şişesi, 5 litre kapasiteli, polipropilenden yapılmış siyah vidalı kapakla kapatılmış, iç kısmında indüksiyonla kapatma için polietilen kaplı sızdırmazlık diski (vatka) bulunmaktadır. Her karton kutuda bir adet 5 litrelik sırt çantası şişesi ,musluk kapağı ve sırt çantası askısı bulunmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde ve veteriner muayenahanelerinde sadece veteriner hekimlere satılır (VHR-VH). Sadece veteriner hekimler tarafından kullanılabilir.

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 18.08.2026

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

18.08.2026-016/0037

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

HUVEPHARMA TURKEY HAYVAN BESLENMESİ VE SAĞLIĞI HİZMETLERİ A.Ş
Esentepe Mah. Cevizli D100 Güney Yanyol No:25/144 Soğanlık- Kartal / İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

BIOVET AD

Petar Rakov Caddesi No:39 4550 Peshtera, Bulgaristan

DIŞ ETİKET

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
COCCİRİL 2.5 mg/ml
Oral Süspansiyon
Veteriner Antikoksidiyal

BİLEŞİMİ

Beyaz renkli oral süspansiyon 1 ml'de 2.5 mg diklazuril, koruyucu olarak 1.8 mg metil parahidroksibenzoat (E218) ve 0.2 mg propil parahidroksibenzoat(E219) ihtiva eder.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Sığır (buzağı):

Eimeria bovis ve Eimeria zuernii'nin neden olduğu koksidiozun profilaksisi.

Koyun (kuzu):

Eimeria crandallis ve Eimeria ovinoidalis'in neden olduğu koksidiozun profilaksisi.

Klinik belirtilerin önlenmesi için veteriner tıbbi ürünü enfeksiyonun inkubasyon döneminde kullanınız.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Oral olarak kullanılır.

1 kg vücut ağırlığı için 1 mg diklazuril, yani 2.5 kg vücut ağırlığı için 1 ml dozundaki ürün tek bir oral uygulama ile verilmelidir.

Doğru dozajı sağlamak için vücut ağırlığı mümkün olduğunca doğru bir şekilde belirlenmelidir.

Dozun yetersiz olması, ilacın etkisiz kalmasına ve direnç gelişmesine neden olabilir.

Uygulama metodu için prospektüse bakınız.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Buzağı ve kuzu eti için kalıntı arınma süresi 0 (sıfır) gündür.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz.

Gıda maddelerinden uzakta bulundurunuz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Orijinal ambalajında 25 °C'nin altında, direkt güneş ışığından korunarak, buzdolabı veya derin dondurucuya konulmadan muhafaza edilmelidir. Dondurulmamalıdır.

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 30 ay

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 3 ay

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

1 litrelik beyaz, yüksek yoğunluklu polietilen sırt çantası şişesi, 1 litre kapasiteli, polipropilenden yapılmış siyah vidalı kapakla kapatılmış, iç kısmında indüksiyonla kapatma için polietilen kaplı sızdırmazlık disk (vatka) bulunmaktadır. Her karton kutuda bir adet 1 litrelik sırt çantası şişesi, musluk kapağı ve sırt çantası askısı bulunmaktadır.

5 litrelik beyaz, yüksek yoğunluklu polietilen sırt çantası şişesi, 5 litre kapasiteli, polipropilenden yapılmış siyah vidalı kapakla kapatılmış, iç kısmında indüksiyonla kapatma için polietilen kaplı sızdırmazlık disk (vatka) bulunmaktadır. Her karton kutuda bir adet 5

litrelik sırt çantası şişesi ,musluk kapağı ve sırt çantası askısı bulunmaktadır.

T.C.TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZ.İZNİ TARİHİ VE NO:
18.08.2026-016/0037

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ
HUVEPHARMA TURKEY HAYVAN BESLENMESİ VE SAĞLIĞI HİZMETLERİ A.Ş
Esentepe Mah. Cevizli D100 Güney Yanyol No:25/144 Soğanlık- Kartal / İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ
BIOVET AD
Petar Rakov Caddesi No:39 4550 Peshtera, Bulgaristan

Seri no :
Üretim tarihi :
Son kullanma tarihi :
KDV dahil PSF :

İÇ ETİKET

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
COCCİRİL 2.5 mg/ml
Oral Süspansiyon
Veteriner Antikoksidiyal

BİLEŞİMİ

Beyaz renkli oral süspansiyon 1 ml'de 2.5 mg diklazuril, koruyucu olarak 1.8 mg metil parahidroksibenzoat (E218) ve 0.2 mg propil parahidroksibenzoat(E219) ihtiva eder.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Sığır (buzağı):

Eimeria bovis ve Eimeria zuernii'nin neden olduğu koksidiyozun profilaksisi.

Koyun (kuzu):

Eimeria crandallis ve Eimeria ovinoidalis'in neden olduğu koksidiyozun profilaksisi.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Buzağı ve kuzu eti için kalıntı arınma süresi 0 (sıfır) gündür.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Orijinal ambalajında 25 °C'nin altında, direkt güneş ışığından korunarak, buzdolabı veya derin dondurucuya konulmadan muhafaza edilmelidir. Dondurulmamalıdır.

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 30 ay

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 3 ay

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

1 litrelik beyaz, yüksek yoğunluklu polietilen sırt çantası şişesi, 1 litre kapasiteli, polipropilenden yapılmış siyah vidalı kapakla kapatılmış, iç kısmında indüksiyonla kapatma için polietilen kaplı sızdırmazlık disk (vatka) bulunmaktadır. Her karton kutuda bir adet 1 litrelik sırt çantası şişesi ,musluk kapağı ve sırt çantası askısı bulunmaktadır.

5 litrelik beyaz, yüksek yoğunluklu polietilen sırt çantası şişesi, 5 litre kapasiteli, polipropilenden yapılmış siyah vidalı kapakla kapatılmış, iç kısmında indüksiyonla kapatma için polietilen kaplı sızdırmazlık disk (vatka) bulunmaktadır. Her karton kutuda bir adet 5 litrelik sırt çantası şişesi ,musluk kapağı ve sırt çantası askısı bulunmaktadır.

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

18.08.2026-016/0037

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

HUVEPHARMA TURKEY HAYVAN BESLENMESİ VE SAĞLIĞI HİZMETLERİ A.Ş
Soğanlık- Kartal / İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

BIOVET AD

Peshtera, Bulgaristan

Seri no :

Üretim tarihi :

Son kullanma tarihi :