

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1.VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Cortavance

2.KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİMİ

Her 1 ml’de:

Hidrokortizon aseponat 0.584 mg/ml

Yardımcı maddeler:

Yardımcı maddelerin tam listesi için 6.1’e bakınız.

3.FARMASÖTİK ŞEKLİ

Deri Spreyi, Çözelti

Berrak renksiz veya çok açık sarı renkli çözelti

4.KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1.Hedef Türler

Köpekler

4.2.Her bir hedef tür için kullanım alanı

Köpeklerde iltihaplı ve kaşıntılı dermatozların semptomatik tedavisi için.

Köpeklerde atopik dermatit ile ilişkili klinik belirtilerin hafifletilmesi için.

4.3.Kontrendikasyonlar

Deri ülserlerinde kullanmayınız.

Aktif madde veya yardımcı maddelerden herhangi birine aşırı duyarlılık durumunda kullanmayınız.

4.4.Her bir hedef tür için özel uyarılar

-

4.5.Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i)Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar:

Atopik dermatitin kaşıntı ve deri iltihabı gibi klinik belirtileri bu hastalığa özgü değildir ve bu nedenle tedaviye başlamadan önce dermatolojik belirtilere neden olan ektoparaziter enfestasyonlar ve enfeksiyonlar gibi diğer dermatit nedenleri dışlanmalı ve altta yatan nedenler araştırılmalıdır.

Eş zamanlı mikrobik hastalık ya da parazitik enfestasyon durumunda, köpeğe bu gibi bir duruma uygun tedavi uygulanmalıdır.

Özel bilgi yokluğunda, Cushing sendromlu hayvanda kullanımı fayda/zarar değerlendirmesine bağlıdır.

Glikokortikosteroidlerin gelişimi yavaşlattığı bilindiğinden, yavru hayvanlarda kullanımı (7 aylıktan küçük) fayda/zarar değerlendirmesine bağlı olmalı ve düzenli klinik değerlendirmeye tabi olmalıdır.

Tedavi edilen tüm vücut yüzeyi, örneğin omuz ve uyluğun da dahil olduğu omurgadan göğüs kafesine kadar olan iki yan bölgenin (böğrün) tedavisine karşılık gelen yüzey miktarını aşmamalıdır. Aksi halde, yalnızca fayda/zarar değerlendirmesine bağlı olarak kullanılmalı ve köpek düzenli klinik değerlendirmeye tabi tutulmalıdır.

Ürünün hayvanın gözlerine spreylene memesi için özen gösterilmelidir.

(ii)Uygulayıcının alması gereken önlemler ve hekimler için uyarılar

Etkin madde, yüksek dozlarda maruz kalındığında potansiyel olarak farmakolojik olarak aktiftir.

Formülasyon, kazara göz teması halinde göz tahrişine neden olabilir. Formül yanıcıdır.

Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayın.

Gözlerle temasından kaçının.

Cilt temasından kaçınmak için, yeni tedavi görmüş hayvanlar uygulama bölgesi kuruyana kadar elle tutulmamalıdır.

Ürünün solunmasını önlemek için spreyi iyi havalandırılan bir alanda uygulayın. Çıplak aleve veya akkor halindeki herhangi bir malzemeye püskürtmeyin. Bu ürünü kullanırken sigara içmeyin.

Kullanımdan hemen sonra şişeyi dış kartonuna ve çocukların göremeyeceği ve erişemeyeceği güvenli bir yere koyun.

Kazara cilt teması durumunda, el-ağız temasından kaçının ve temas eden bölgeyi hemen suyla yıkayın.

Kazara gözle temas durumunda, bol su ile durulayın.

Göz tahrişi devam ederse, tıbbi yardım alın.

Kazara yutulması durumunda, özellikle çocuklar tarafından, derhal tıbbi yardım alın ve prospektüsü veya etiketi doktora gösterin.

(iii)Diğer uyarılar:

Bu üründeki çözücü, boyalı, vernikli veya diğer ev yüzeyleri ya da mobilyalar dahil olmak üzere belirli malzemeleri lekeleyebilir. Bu tür malzemelerle temas etmeden önce uygulama alanının kurumasını bekleyin.

4.6.İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Çok nadir durumlarda uygulama yerinde geçici lokal reaksiyonlar (eritem ve/veya pruritus) görülebilir

İstenmeyen reaksiyonların sıklığı aşağıdaki kurala göre tanımlanır:

- çok yaygın (tedavi edilen 10 hayvandan 1'inden fazlasında advers reaksiyon(lar) görülüyor)
- yaygın (tedavi edilen 100 hayvandan 1'den fazla ancak 10'dan az)
- nadir (tedavi edilen 1.000 hayvandan 1'den fazla ancak 10'dan az hayvanda)
- nadir (tedavi edilen 10.000 hayvandan 1'den fazla ancak 10'dan az)
- çok nadir (tedavi edilen 10.000 hayvandan 1'den azı, izole raporlar dahil).

4.7. Gebelik, laktasyon veya yumurtlama döneminde kullanım

Bu ürünün güvenilirliği gebelik ve laktasyon sırasında incelenmemiştir. Hidrokortizon aseponatın sistemik absorpsiyonu göz ardı edilebilir olduğundan, önerilen dozda köpeklerde teratojenik, fetotoksik ve maternotoksik etkilerin ortaya çıkma ihtimali düşüktür. Yalnızca sorumlu veteriner hekimin fayda/zarar değerlendirmesine bağlı olarak kullanılır.

4.8.Diğer ilaçlarla etkileşim ve diğer etkileşim şekilleri

Bilgi bulunmadığından, aynı lezyona diğer topikal ürünlerin aynı anda uygulanması önerilmemektedir.

4.9.Dozaj ve kullanım yolu

Deri yoluyla uygulanır. Uygulama öncesinde, püskürtme pompası şişe üzerine vidalanır. Sonrasında ürün, pompa spreyl devreye sokularak tedavi edilecek alanın yaklaşık 10 cm uzağından uygulanır. Önerilen doz: 1.52 µg hidrokortizon aseponat/1 cm² enfekte alan/1 gün Bu dozlama, 10 cm x 10 cm'lik bir kareye eş değer tedavi yüzeyi üzerine iki pompa püskürtme aktivasyonu ile elde edilebilir.

-Köpeklerde iltihaplı ve kaşıntılı dermatozlar için, tedavi art arda 7 gün boyunca günlük olarak tekrarlanır.

Püskürtme yaparken hayvanın gözüne gelmesini önlemek amacıyla dikkatli olunmalıdır.

Tedavi süresinin uzatılması gerekiyorsa, sorumlu veteriner hekim, ürünün kullanımını fayda/zarar değerlendirmesine tabi tutmalıdır.

7 gün içerisinde belirtilerde iyileşme olmaz ise, veteriner hekim tarafından tedavi yeniden değerlendirilmelidir.

- Atopik dermatit ile ilişkili klinik belirtilerin hafifletilmesi için, tedaviyi en az 14, en fazla 28 gün boyunca günlük olarak tekrarlayın.

14. günde veteriner hekim tarafından ara kontrol yapılarak, daha fazla tedaviye gerek olup olmadığına karar verilmelidir. Köpek, muhtemelen asemptomatik olan hipotalamus-hipofiz eksenini (HPA) baskılanması veya deri atrofisi açısından düzenli olarak yeniden değerlendirilmelidir.

Atopiyi kontrol altına almak için bu ürünün uzun süreli kullanımı, sorumlu veteriner hekimin fayda-risk değerlendirmesine tabi olmalıdır.

Bu deęerlendirme, tanının yeniden deęerlendirilmesi ve ayrıca her bir hayvan için multimodal tedavi planının deęerlendirilmesinden sonra yapılmalıdır.

Uçucu bir sprey olduęundan, bu ürün uygulanırken masaj yapılmasına gerek yoktur.

4.10.Doç aşıımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Saęlıklı köpeklerde, omurgadan göęüs kafesine kadar (omuz ve uyluklar dahil) iki yan bölgeye (köpeęin vücut yüzey alanının 1/3') karşılık gelen önerilen dozun 3 ve 5 katı kullanılarak 14 günlük bir süre boyunca çoklu dozların tolerans çalıřmaları deęerlendirilmiřtir. Bu durum, tedavinin bitiminden 7 ila 9 hafta sonra tamamen geri dönüřümlü olan kortizol üretim kapasitesinde bir azalmaya yol açmıřtır.

Atopik dermatitli 12 köpekte, önerilen terapötik dozda deriye topikal olarak ardarda 28 ila 70 günlük uygulama sonrası, sistemik kortizol seviyesinde fark edebilir herhangi bir etki gözlenmemiřtir.

4.11.Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar dhil)

Gıda deęeri olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapetik grup: Kortikosteroidler – Potent (grup III)

ATCvet kodu: QD07AC16

5.1.Farmakodinamik zellikler

Bu rn aktif madde olarak hidrokortizon aseponat içermektedir.

Hidrokortizon aseponat, potent esaslı glukokortikoid etkiye sahip bir dermokortikoiddir ve iltihaplı ve kaşıntılı dermatozis durumunda gözlenen deri lezyonlarının hızla iyileřmesini saęlayarak, hem iltihabı hem de kaşıntıyı hafifletir. *Atopik dermatit durumunda iyileřme daha yavařtır.*

5.2.Farmakokinetik zellikler

Hidrokortizon aseponat glikokortikosteroidlerin diester grubuna aittir. Diesterler düřük plazma yararlanımına baęlı olarak deriye yüksek penetrasyon saęlayan lipofilik komponentlerdir. Bu nedenle, hidrokortizon aseponat düřük dozlarda lokal etki saęlayarak köpek derisinde birilmektedir. Diesterler deri yapıları içerisinde deęiřime uęrarlar. Bu deęiřim terapötik sınıfın potensinden sorumludur. Hidrokortizon aseponat, laboratuvar hayvanlarında hidrokortizon (dięer adıyla endojen kortizolün) ile aynı řekilde idrar ve dıřkı ile atılır.

Diesterlerin topikal uygulanması, indirgenmiř sistemik sekonder etkiler ile beraber yüksek lokal etkinlik ile sonuçlanmaktadır.

6.FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1.Yardımcı maddeler

Propilen glikol metil eter.

6.2. Geçimsizlikler

Bilinmemektedir.

6.3.Raf Ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 2 yıl

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 6 ay

6.4.Muhafaza Şartları

25°C'nin altında dondurulmadan saklanmalıdır. Ürün dondurulmamalıdır.

6.5.Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

Beyaz plastik vidalı kapak ve şeffaf düşük yoğunluklu polietilen (LDPE)/ polipropilen (PP) daldırma tüplü beyaz polipropilen pompa spreyi ile kapatılmış, 31 ml (yuvarlak şişe içerisinde) ve 76 ml (oval şişe içerisinde) çözelti ile doldurulmuş beyaz opak polietilen tereftalat (PET) şişeler veya 31 ml ve 76 ml yuvarlak HDPE şişe içeren karton kutu.

6.6.Kullanılmamış veya arta kalan ürünün imhasına yönelik özel önlemler

Ürünün kullanılmadan kalan kısmı veya atık materyal ulusal mevzuata göre imha edilmelidir. Kullanım dışı ürün atık su veya drenaj sistemlerine atılmamalı, bu şekilde imha edilmemelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

VIRBAC Hayvan Sağlığı Ltd. Şti.

Levent Mahallesi Cömert sokak No:1 Yapı Kredi Plaza C Blok Kat:17 No:40 Beşiktaş-İstanbul Tel: 0212 317 47 10 Fax: 0212 317 47 01 e-posta: info@virbac.com.tr

8.PAZARLAMA İZNİ NUMARASI: 015/0061

9.PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ: 18.09.2019

10.METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ: 08.10.2025

Prospektüs:

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

CORTAVANCE

Köpekler için Deri Spreyi, Çözelti
Kortikosteroid

BİLEŞİMİ

Cortavance, etkin madde olarak 1 ml’de 0.584 mg Hidrokortizon aseponat içeren karakteristik eter kokusuna sahip berrak renksiz veya çok açık sarı renkli bir çözeltidir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakodinamik özellikleri

Bu ürün aktif madde olarak hidrokortizon aseponat içermektedir. Hidrokortizon aseponat, potent esaslı glukokortikoid etkiye sahip bir dermokortikoiddir ve iltihaplı ve kaşıntılı dermatozis durumunda gözlenen deri lezyonlarının hızla iyileşmesini sağlayarak, hem iltihabı hem de kaşıntıyı hafifletir. [Atopik dermatit durumunda iyileşme daha yavaştır.](#)

Farmakokinetik özellikleri

Hidrokortizon aseponat glikokortikosteroidlerin diester grubuna aittir. Diesterler düşük plazma yararlanımına bağlı olarak deriye yüksek penetrasyon sağlayan lipofilik komponentlerdir. Bu nedenle, hidrokortizon aseponat düşük dozlarda lokal etki sağlayarak köpek derisinde birirmektedir. Diesterler deri yapıları içerisinde değişime uğrarlar. Bu değişim terapötik sınıfın potensinden sorumludur. Hidrokortizon aseponat, laboratuvar hayvanlarında hidrokortizon (diğer adıyla endojen kortizolün) ile aynı şekilde idrar ve dışkı ile atılır.

Diesterlerin topikal uygulanması, indirgenmiş sistemik sekonder etkiler ile birlikte yüksek lokal etkinlik ile sonuçlanmaktadır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Cortavance köpeklerde iltihaplı ve kaşıntılı dermatozların semptomatik tedavisi ve atopik dermatit ile ilişkili klinik belirtilerin hafifletilmesi için kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Deri yoluyla uygulanır. Uygulama öncesinde, püskürtme pompası şişe üzerine vidalanır. Sonrasında ürün, pompa sprej devreye sokularak tedavi edilecek alanın yaklaşık 10 cm uzağından uygulanır. Önerilen doz: 1.52 µg hidrokortizon aseponat/1 cm² enfekte alan/1 gün Bu dozlama, 10 cm x 10 cm’lik bir kareye eş değer tedavi yüzeyi üzerine iki pompa püskürtme aktivasyonu ile elde edilebilir.

- Köpeklerde iltihaplı ve kaşıntılı dermatozlar için, tedavi art arda 7 gün boyunca günlük olarak tekrarlanır.

Püskürtme yaparken hayvanın gözüne gelmesini önlemek amacıyla dikkatli olunmalıdır.

Tedavi süresinin uzatılması gerekiyorsa, sorumlu veteriner hekim, ürünün kullanımını fayda/zarar değerlendirmesine tabi tutmalıdır.

7 gün içerisinde belirtilerde iyileşme olmaz ise, veteriner hekim tarafından tedavi yeniden değerlendirilmelidir.

-Atopik dermatit ile ilişkili klinik belirtilerin hafifletilmesi için, tedaviyi en az 14, en fazla 28 gün boyunca günlük olarak tekrarlayın.

14.günde veteriner hekim tarafından ara kontrol yapılarak, daha fazla tedaviye gerek olup olmadığına karar verilmelidir. Köpek, muhtemelen asemptomatik olan hipotalamus-hipofiz

ekseni (HPA) baskılanması veya deri atrofisi açısından düzenli olarak yeniden değerlendirilmelidir.

Atopiyi kontrol altına almak için bu ürünün uzun süreli kullanımı, sorumlu veteriner hekimin fayda-risk değerlendirmesine tabi olmalıdır. Bu değerlendirme, tanının yeniden değerlendirilmesi ve ayrıca her bir hayvan için multimodal tedavi planının değerlendirilmesinden sonra yapılmalıdır.

Uçucu bir sprey olduğundan, bu ürün uygulanırken masaj yapılmasına gerek yoktur.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Tedavi edilen tüm vücut yüzeyi, örneğin omuz ve uyluğun da dahil olduğu omurgadan göğüs kafesine kadar olan iki yan bölgenin (böğrün) tedavisine karşılık gelen yüzey miktarını aşmamalıdır. Aksi halde, yalnızca fayda/zarar değerlendirmesine bağlı olarak kullanılmalı ve köpek düzenli klinik değerlendirmeye tabi tutulmalıdır.

Ürünün hayvanın gözlerine spreylene memesi için özen gösterilmelidir.

Atopik dermatitin kaşıntı ve deri iltihabı gibi klinik belirtileri bu hastalığa özgü değildir ve bu nedenle tedaviye başlamadan önce dermatolojik belirtilere neden olan ektoparaziter enfestasyonlar ve enfeksiyonlar gibi diğer dermatit nedenleri dışlanmalı ve altta yatan nedenler araştırılmalıdır.

Eş zamanlı mikrobik hastalık ya da parazitik enfestasyon durumunda, köpeğe bu gibi bir duruma uygun tedavi uygulanmalıdır.

Özel bilgi yokluğunda, Cushing sendromlu hayvanda kullanımı fayda/zarar değerlendirmesine bağlıdır.

Glikokortikosteroidlerin gelişimi yavaşlattığı bilindiğinden, yavru hayvanlarda kullanımı (7 aylıktan küçük) fayda/zarar değerlendirmesine bağlı olmalı ve düzenli klinik değerlendirmeye tabi olmalıdır.

Gebelik, Laktasyon veya Doğum sırasında Kullanım

Bu ürünün güvenilirliği gebelik ve laktasyon sırasında incelenmemiştir. Hidrokortizon aseptonatın sistemik absorpsiyonu göz ardı edilebilir olduğundan, önerilen dozda köpeklerde teratojenik, fetotoksik ve maternotoksik etkilerin ortaya çıkma ihtimali düşüktür. Yalnızca sorumlu veteriner hekimin fayda/zarar değerlendirmesine bağlı olarak kullanılır.

İSTENMEYEN ETKİLER

Çok nadir durumlarda uygulama yerinde geçici lokal reaksiyonlar (eritem ve/veya pruritus) görülebilir

İstenmeyen reaksiyonların sıklığı aşağıdaki kurala göre tanımlanır:

- çok yaygın (tedavi edilen 10 hayvandan 1'inden fazlasında advers reaksiyon(lar) görülüyor)
- yaygın (tedavi edilen 100 hayvandan 1'den fazla ancak 10'dan az)
- nadir (tedavi edilen 1.000 hayvandan 1'den fazla ancak 10'dan az hayvanda)
- nadir (tedavi edilen 10.000 hayvandan 1'den fazla ancak 10'dan az)
- çok nadir (tedavi edilen 10.000 hayvandan 1'den azı, izole raporlar dahil).

KONTRENDİKASYONLAR

Deri ülserlerinde kullanmayınız.

Aktif madde veya yardımcı maddelerden herhangi birine aşırı duyarlılık durumunda kullanmayınız.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Bilgi olmadığından, aynı lezyona diğer topikal ürünlerin aynı anda uygulanması önerilmemektedir.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER TEDBİRLER VE ANTİDOT

Sağlıklı köpeklerde, omurgadan göğüs kafesine kadar (omuz ve uyluklar dahil) iki yan bölgeye (köpeğin vücut yüzey alanının 1/3'ü) karşılık gelen önerilen dozun 3 ve 5 katı kullanılarak 14 günlük bir süre boyunca çoklu dozların tolerans çalışmaları değerlendirilmiştir. Bu durum, tedavinin bitiminden 7 ila 9 hafta sonra tamamen geri dönüşümlü olan kortizol üretim kapasitesinde bir azalmaya yol açmıştır.

Atopik dermatitli 12 köpekte, önerilen terapötik dozda deriye topikal olarak ardarda 28 ila 70 günlük uygulama sonrası, sistemik kortizol seviyesinde fark edebilir herhangi bir etki gözlenmemiştir.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Hayvanın gözlerine püskürtmekten kaçınınız. Çocukların ulaşamayacağı yerde ve ambalajında saklayınız.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Etkin madde, yüksek dozlarda maruz kalındığında potansiyel olarak farmakolojik olarak aktiftir. Formülasyon, kazara göz teması halinde göz tahrişine neden olabilir. Formül yanıcıdır. Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayın. Gözlerle temasından kaçınınız. Cilt temasından kaçınmak için, yeni tedavi görmüş hayvanlar uygulama bölgesi kuruyana kadar elle tutulmamalıdır. Ürünün solunmasını önlemek için spreyi iyi havalandırılan bir alanda uygulayın. Çıplak alev veya akkor halindeki herhangi bir malzemeye püskürtmeyin. Bu ürünü kullanırken sigara içmeyin. Kullanımdan hemen sonra şişeyi dış kartonuna ve çocukların göremeyeceği ve erişemeyeceği güvenli bir yere koyun.

Bu ürünlerdeki çözücü, boyalı, vernikli veya diğer ev yüzeyleri ya da mobilyalar dahil olmak üzere belirli malzemeleri lekeleyebilir. Bu tür malzemelerle temas etmeden önce uygulama alanının kurumasını bekleyin.

Kazara cilt teması durumunda, el-ağız temasından kaçınınız ve temas eden bölgeyi hemen suyla yıkayın.

Kazara gözle temas durumunda, bol su ile durulayın.

Göz tahrişi devam ederse, tıbbi yardım alın.

Kazara yutulması durumunda, özellikle çocuklar tarafından, derhal tıbbi yardım alın ve prospektüsü veya etiketi doktora gösterin.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Gıda değeri olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

KULLANIM SONRASI İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Ürünün kullanılmadan kalan kısmı veya atık materyal ulusal mevzuata göre imha edilmelidir. Kullanım dışı ürün atık su veya drenaj sistemlerine atılmamalı, bu şekilde imha edilmemelidir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

25°C'nin altında dondurulmadan saklanmalıdır. Raf ömrü 2 yıldır. İlk açılıştan sonraki raf ömrü 6 aydır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

Cortavance Deri Spreyi Çözeltisi, beyaz plastik vidalı kapak ve şeffaf düşük yoğunluklu polietilen (LDPE)/ polipropilen (PP) daldırma tüplü beyaz polipropilen pompa spreyi ile kapatılmış, 31 ml (yuvarlak şişe içerisinde) ve 76 ml (oval şişe içerisinde) çözelti ile doldurulmuş beyaz opak polietilen tereftalat (PET) şişeler veya 31 ml ve 76 ml yuvarlak HDPE şişe içeren karton kutuda takdim edilmektedir.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile veteriner muayenahanelerinde ve eczanelerde satılır (VHR).

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 08.10.2025

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
18.09.2019-015/0061

PAZARLAMA İZİN SAHİBİ ve ADRESİ:

Virbac Hayvan Sağlığı Ltd. Şti.

Levent Mahallesi Cömert sokak No:1 Yapı Kredi Plaza C Blok Kat:17 No:40 Beşiktaş-İstanbul Tel: 0212 317 47 10 Fax: 0212 317 47 01 e-posta: info@virbac.com.tr

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

VIRBAC 1ere Avenue M-LID 06516 Carros – France (FRANSA)

Dış ambalaj Etiketi(kutu):

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

CORTAVANCE

Köpekler için Deri Spreyi, Çözelti

Kortikosteroid

1 ml'de 0.584 mg Hidrokortizon aseptonat içerir.

Cortavance köpeklerde iltihaplı ve kaşıntılı dermatozların semptomatik tedavisi ve atopik dermatit ile ilişkili klinik belirtilerin hafifletilmesi için kullanılır.

Deri yoluyla uygulanır.

Uygulama öncesinde, püskürtme pompası şişe üzerine vidalanır. Sonrasında ürün, pompa spreyl devreye sokularak tedavi edilecek alanın yaklaşık 10 cm uzağından uygulanır.

Önerilen doz: 1.52 µg hidrokortizon aseptonat/1 cm² enfekte alan/1 gün.

Kullanım şekli hakkında detaylı bilgi için prospektüsü [okuyunuz](#).

Hayvanın gözlerine püskürtmekten kaçınınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerde ve ambalajında saklayınız.

25°C'nin altında dondurulmadan saklanmalıdır. Ürün dondurulmamalıdır. Raf ömrü 2 yıldır.

İlk açılıştan sonraki raf ömrü 6 aydır.

Veteriner hekim reçetesi ile veteriner muayenehanelerinde ve eczanelerde satılır (VHR).

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
18.09.2019-015/0061

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİ ve ADRESİ: VIRBAC Hayvan Sağlığı Ltd. Şti.

Beşiktaş/ İSTANBUL- TÜRKİYE

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ: VIRBAC Carros/ FRANSA

KDV Dahil P.S.F.

Seri no:

Üretim Tarihi:

Son Kullanma Tarihi:

İç Ambalaj Etiketi:

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

CORTAVANCE

Köpekler için Deri Spreyi, Çözelti

1 ml'de 0.584 mg Hidrokortizon aseptonat içerir.

Deri yoluyla uygulanır. Uygulama öncesinde, püskürtme pompası şişe üzerine vidalanır. Sonrasında, veteriner tıbbi ürün pompa sprej devreye sokularak tedavi edilecek alanın yaklaşık 10 cm uzağından uygulanır. Önerilen doz: 1.52 µg hidrokortizon aseptonat/1 cm² enfekte alan/1 gün. Kullanım şekli hakkında detaylı bilgi için prospektüsü okuyunuz.

25°C'nin altında dondurulmadan saklanmalıdır. Raf ömrü 2 yıldır. İlk açılıştan sonraki raf ömrü 6 aydır.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
18.09.2019-015/0061

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİ ve ADRESİ: VIRBAC Hayvan Sağlığı Ltd.Şti.
Beşiktaş/ İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ: VIRBAC Carros/ FRANSA

Seri no:

Üretim Tarihi:

Son Kullanma Tarihi: