

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Cyperon %5 Dökme Çözelti

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml:

Aktif maddeler:

Sipermetrin 50 mg
(cis-trans izomer oranı: 55:45)

Yardımcı maddeler:

Antioksidan:
Bütildihidroksitoluen (E321) 2 mg

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Dökme Çözelti

Berrak, açık sarıdan koyu sarıya değişen renkte, yağlı çözelti

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Sığır, Koyun

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Sığırlarda bit ve kara sinek mücadelesinde, koyunlarda karasinek, bit ve kene mücadelesinde kullanılır.

4.3 Kontrendikasyonlar

Etkin maddeye hassasiyeti olan hayvanlara ve 7 günlükten küçük buzağılara uygulanmaz. Bit ve sineklerin kontrolü için bir haftadan daha küçük kuzularda kullanılmamalıdır. 12,5 kg vücut ağırlığı altındaki hayvanlarda kullanmayınız. Sağlıklı deri yüzeyine damlatma haricinde bir yolla (göz, ağız vs.) uygulanmaz. Sipermetrine ve/veya yardımcı maddelerden herhangi birine hassasiyet gösteren hayvanlarda kullanılmamalıdır

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Etkin bir paraziter mücadele için veteriner hekimin önerileri doğrultusunda program uygulayınız. Paraziter enfestasyondan korunmak için sürüye yeni girecek hayvanlarında ilaçlanması önerilir. Parazitlerin eradikasyonunda barınak mücadelesi de ihmal edilmemelidir. Uygulama sırasında ürünün hayvanın gözüne bulaşmamasına dikkat edilmelidir.

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar:

Ürünün kuzularda kuyruk bölgesine uygulanmamasına özen gösterilmelidir. Sinekler kirli, nemli yün veya açık yaralardan etkilenir. Sineklerin en yoğun bulunduğu bölge, ishal ve idrar lekelenmesinin neden olduğu kirlenme nedeniyle sağrıdır. Topraklı veya kirli yün varlığında ürünün etkinliği azalır. Bu nedenle, koyunların kuyruk bölgesi düzenli olarak bıçakla kesilerek temizlenmeli ve uygun bağırsak kurdu kontrol önlemleri alınmalıdır.

Ürünü koyunların gözlerine sürmemeye özen gösteriniz. Bu önlem, özellikle başlarında çok az yün olan ırklara uygulama yapılırken dikkate alınmalıdır. Uygulama sonrası hayvanların su kaynaklarına girmelerine ve birbirlerini yalamalarına engel olacak tedbirler alınmalıdır.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar:

Uygulayıcıların koruyucu iş elbiseleri giyinmeleri ve lastik eldiven kullanmaları gerekir. Uygulama esnasında bir şey yiyip içilmemelidir. Göze ve deriye bulaşma olduğu takdirde bulaşık yerler hemen su ile yıkanmalıdır. Çalışma sonrası bir şey yiyip içmeden önce kontamine giysiler çıkartılmalı, eller ve deriye bulaşan kısımlar yıkanmalıdır. Uygulama iyi havalandırılmış yerlerde yapılmalıdır. Yanlışlıkla ve kaza sonucu ağızdan alındığında en kısa sürede prospektüs ile doktora başvurulmalıdır.

(iii) Diğer uyarılar:

İlaçlanan hayvanların 1 saat boyunca su kanalları ve kaynaklarından uzak tutulması gerekmektedir.

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Seyrek olarak ilacın uygulamasını izleyen 48 saatlik süreç içinde bazı sığırlarda hafif huzursuzluk belirtileri gözlenebilir, bunun yanı sıra kızarma ve kaşıntı gibi çok hafif seyreden deri hassasiyetleri meydana gelebileceği bildirilmiştir. Bu gibi reaksiyonlar geri dönüşümlüdür ve bir süre sonra tamamen kaybolmaktadır. Bildirilen dozun aşılmasına dikkat edilmelidir.

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Bu ürün gebe hayvanlarda veteriner hekimin fayda/risk değerlendirmesine göre kullanılmalıdır. Ürünün gebelik veya laktasyonda güvenli kullanımına yönelik yeterli veri bulunmamaktadır.

4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Organik fosforlu bileşikler piretroitlerin hidrolizini yavaşlatır veya önlerler, bu durum ilacın memelilere yönelik zehirliliğini arttırabilir. Diğer piretroitler ilaç etkinliğini artırır.

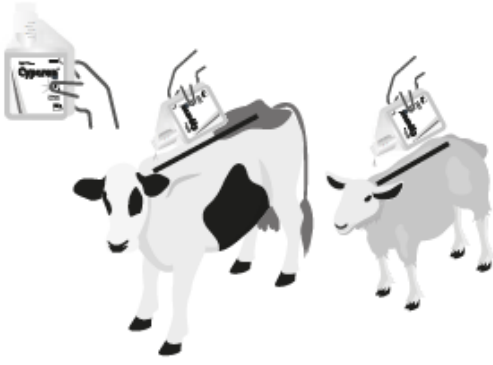
4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Sığırlarda plastik şişenin kapağı açılır, şişe hafifçe sıkılarak üstteki bölmeye çözeltinin dolması sağlanır. Daha sonra hayvanın cidago bölgesinden başlayarak kuyruk sokumuna kadar dökerek uygulanır.

Koyunlarda bit ve kene mücadelesi için plastik şişenin kapağı açılır, şişe hafifçe sıkılarak üstteki bölmeye çözeltinin dolması sağlanır. Daha sonra hayvanın cidago bölgesinden başlayarak kuyruk sokumuna kadar dökerek uygulanır.

Koyunlarda sırta dökülerek uygulama yanında bir diğer yöntem de ilacın bir enjektöre çekilerek, enjektörün iğnesi çıkarıldıktan sonra yapağısız kısımlara akıtılmasıdır. Bunun için 5 ml.lik bir enjektör yeterlidir.

Koyunlarda karasinek mücadelesi için sırt ve arka kısımlarındaki yapağının yüzeyine bir spreyleme aparatı kullanarak spreyleme şeklinde uygulanır. Dozun yarısı omuzlara, sırta ve yanlara, yarısı da kalçaya uygulanmalıdır. Spreyleme başlığı ve yapağı arasındaki mesafe yaklaşık 20 cm olacak şekilde uygulama yapılmalıdır. Ürün sadece spreyle kaplanan alanlarda karasinekleri önler. Tek bir uygulama 6-8 hafta koruma sağlar. Gerekğinde uygulama tekrarlanır.



Sığırlarda uygulama dozu

Sinek ve Bit Mücadelesinde	
Her bir hayvan	5 ml

Koyunlarda uygulama dozu

Karasinek Mücadelesinde		Bit Mücadelesinde		Kene Mücadelesinde	
≤25 kg vücut ağırlığı	5 ml	≤20 kg vücut ağırlığı	1.25 ml	≤10 kg vücut ağırlığı	1.25 ml
25-40 kg vücut ağırlığı	7.5 ml	20-40 kg vücut ağırlığı	2.5 ml	10-20 kg vücut ağırlığı	2.5 ml
≥40 kg vücut ağırlığı	10 ml	40-60 kg vücut ağırlığı	3.75 ml	20-40 kg vücut ağırlığı	5 ml
		≥60 kg vücut ağırlığı	5 ml	40-60 kg vücut ağırlığı	7.5 ml
				≥60 kg	10 ml

Sineklerle mücadelede, sinek sezonunun başında tek uygulama yapılır, 5-8 haftalık aralıklarla uygulama tekrarlanır Bitlerle mücadelede tek uygulama yeterlidir. Yoğun enfestasyonlarında 4 hafta sonra ikinci bir uygulama yapılabilir. Kenelerle mücadelede 4 haftada bir uygulama önerilmektedir. Çok yoğun enfestasyonların olduğu durumlarda veteriner hekimin önerisine göre uygulama sıklığı artırılabilir. Uygulama esnasında ilaç hayvanların gözlerine bulaştırılmamalıdır.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Sipermetrinin, deri yolu ile uygulamada toksisitesi düşüktür. Doz aşımı durumunda hayvanlarda uyuşukluk, kaşıntı, yanma hissi, koordinasyon bozukluğu, felç görülebilir. Beklenmeyen bir etki görüldüğünde doktora başvurulmalı, semptomatik tedavi uygulanmalıdır. Bilinen herhangi bir antidotu bulunmamaktadır.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen sığırlar 10 gün, koyunlar 8 gün geçmeden kesime sevk edilmemelidir. İnek sütü için kalıntı arınma süre

sıfır “0” gündür. Bir sonraki sağımdan önce mümkün olduğu kadar uzun bir süre geçmesine izin vermek için ineklere sağımdan hemen sonra uygulama yapılmalıdır. İnsan tüketimi için süt elde edilen koyunlarda kullanılmaz.

5.FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapik grubu: Antiparaziter ürünler, insektisitler ve kovucular; sipermetrin
ATCvet kodu: QP53AC08

5.1 Farmakodinamik özellikler

Sipermetrin, kene, bit, sinek gibi ektoparazitlerle mücadele amacıyla lokal olarak uygulanan sentetik piretroid insektisittir. Sentetik piretroidler, doğal piretrinlere benzer şekilde temas ve mide zehiri olarak etkirler, sistemik bir etki oluşturmazlar. Bu gruptan insektisidler lipofilik niteliktedir. Bu nedenle insektlerin lipoid moleküllerce zengin kütikulasından kolayca geçerek etki noktalarına ulaşırlar.

Sipermetrin etkisini, parazitlerin sinirlerdeki sodyum kanallarının giriş kinetiğini değiştirmek suretiyle gösterir. Bu etkinin sonucunda ya sürekli sodyum kaybı ya da membran depolarizasyonu sonucu parazitte ölüm şekillenir. Ayrıca son zamanlarda yapılan çalışmalar, sipermetrin ve diğer piretroidlerin parazitlerde gama-aminobutirik asit (GABA) ve glutamat reseptörü–kanal komplekslerini baskıladığı ortaya çıkmıştır.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Deri yoluyla uygulanan sipermetrinin çok düşük düzeylerde emildiği, tek dozla uygulanan ilacın 2-6 gün arasındaki süreçte, yalnızca %2’sinin idrarla, %5’in altında oranda da dışkıyla atıldığı saptanmıştır.

Toksosite: Piretroidler güvenli ektoparazitlerdir. Dünya Sağlık Örgütü’nün sınıflandırmasına göre toksosite sınıfı II’dir. Memelilerdeki toksosite mekanizması, parazitlerde anlatıldığı gibidir. Toksik etkilerin ortaya çıkması, kullanılan ajana ve uygulama yoluna bağlı olarak saatler sürebilir. Cis-izomerlerinin toksisitesi daha yüksektir. Cis:trans 90:10 sipermetrinin akut oral LD50 değeri dişi ratlarda 367 mg /kg canlı ağırlık; cis:trans 40:60 için aynı değer 891 mg/kg canlı ağırlıktır. Sıçanlardaki akut dermal LD₅₀ değeri 400-4000 mg/kg canlı ağırlıktır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Bütilhidroksitoluen (E321)

Susam yağı

Oktildodesanol (Eutonol G)

Parafin likit

6.2 Geçimsizlikler

Alkali maddelerle uyumsuzdur.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 2 yıl

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 3 ay

6.4 Muhafaza şartları

Kendi ambalajı içinde, dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25 °C’nin altında saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

500 ml ürün içeren beyaz (naturel) ölçekli coex şişelerde, beyaz (naturel) PP tıpalı ve alüminyum folyolu, beyaz renkli PP kapaklı şekilde kutusuz olarak satışa sunulmaktadır.

6.6 Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir. Kullanımdan hemen sonra boş ilaç şişeleri emin bir şekilde yok edilmelidir, farklı amaçlar için kullanılmamalıdır. Bal arıları, balıklar ve diğer su canlıları sipermetrine karşı aşırı derecede duyarlı olduğundan, ilaçlı yıkama suları, ilaç artıkları ve boşalan kaplar akarsular, göl ve göletlere atılmamalı, arı kovanları ve çevresine uygulanmamalıdır.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Arma İlaç Sanayi ve Ticaret Anonim Şirketi Malıköy Başkent OSB Mahallesi Atatürk Bulvarı
No: 69
Sincan / ANKARA

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

14/007

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

18.10.2004

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

07.05.2025

Prospektüs+İç-Dış Ambalaj Etiketi

ZEHİRLİ

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

CYPERON %5

Dökme Çözelti

Veteriner Ektoparaziter (İnsektisit – Akarisit)

BİLEŞİMİ

Cyperon %5 Dökme Çözelti, berrak, açık sarıdan koyu sarıya değişen renkte, yağlı bir çözelti olup her ml’inde 50 mg sipmetrin (cis-trans izomer oranı: 55:45) ve antioksidan olarak 2 mg bütilhidroksitoluen (E321) içermektedir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakodinamik özellikler

Sipmetrin, kene, bit, sinek gibi ektoparazitlerle mücadele amacıyla lokal olarak uygulanan sentetik piretroid insektisittir. Sentetik piretroidler, doğal piretrinlere benzer şekilde temas ve mide zehiri olarak etkirler, sistemik bir etki oluşturmazlar. Bu gruptan insektisidler lipofilik niteliktedir. Bu nedenle insektlerin lipoid moleküllerce zengin kütikulasından kolayca geçerek etki noktalarına ulaşırlar.

Sipermetrin etkisini, parazitlerin sinirlerdeki sodyum kanallarının giriş kinetiğini değiştirmek suretiyle gösterir. Bu etkinin sonucunda ya sürekli sodyum kaybı ya da membran depolarizasyonu sonucu parazitte ölüm şekillenir. Ayrıca son zamanlarda yapılan çalışmalar, sipermetrin ve diğer piretroidlerin parazitlerde gama-aminobutirik asit (GABA) ve glutamat reseptörü–kanal komplekslerini baskıladığı ortaya çıkmıştır.

Farmakokinetik özellikler

Deri yoluyla uygulanan sipermetrinin çok düşük düzeylerde emildiği, tek dozla uygulanan ilacın 2-6 gün arasındaki süreçte, yalnızca %2'sinin idrarla, %5'in altında oranda da dışkıyla atıldığı saptanmıştır.

Toksisite: Piretroidler güvenli ektoparazitlerdir. Dünya Sağlık Örgütü'nün sınıflandırmasına göre toksisite sınıfı II'dir. Memelilerdeki toksisite mekanizması, parazitlerde anlatıldığı gibidir. Toksik etkilerin ortaya çıkması, kullanılan ajana ve uygulama yoluna bağlı olarak saatler sürebilir. Cis-izomerlerinin toksisitesi daha yüksektir. Cis:trans 90:10 sipermetrinin akut oral LD50 değeri dişi ratlarda 367 mg /kg canlı ağırlık; cis:trans 40:60 için aynı değer 891 mg/kg canlı ağırlıktır. Sıçanlardaki akut dermal LD₅₀ değeri 400-4000 mg/kg canlı ağırlıktır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Sığırlarda bit ve kara sinek mücadelesinde, koyunlarda karasinek, bit ve kene mücadelesinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Sığırlarda plastik şişenin kapağı açılır, şişe hafifçe sıkılarak üstteki bölmeye çözeltinin dolması sağlanır. Daha sonra hayvanın cidago bölgesinden başlayarak kuyruk sokumuna kadar dökerek uygulanır.

Koyunlarda bit ve kene mücadelesi için plastik şişenin kapağı açılır, şişe hafifçe sıkılarak üstteki bölmeye çözeltinin dolması sağlanır. Daha sonra hayvanın cidago bölgesinden başlayarak kuyruk sokumuna kadar dökerek uygulanır.

Koyunlarda sırta dökülerek uygulama yanında bir diğer yöntem de ilacın bir enjektöre çekilerek, enjektörün iğnesi çıkarıldıktan sonra yapağısız kısımlara akıtılmasıdır. Bunun için 5 ml.lik bir enjektör yeterlidir.

Koyunlarda karasinek mücadelesi için sırt ve arka kısımlarındaki yapağının yüzeyine bir spreyleme aparatı kullanarak spreyleme şeklinde uygulanır. Dozun yarısı omuzlara, sırta ve yanlara, yarısı da kalçaya uygulanmalıdır. Spreyleme başlığı ve yapağı arasındaki mesafe yaklaşık 20 cm olacak şekilde uygulama yapılmalıdır. Ürün sadece spreyle kaplanan alanlarda karasinekleri önler. Tek bir uygulama 6-8 hafta koruma sağlar. Gerektiğinde uygulama tekrarlanır.



Sığırlarda uygulama dozu

Sinek ve Bit Mücadelesinde	
Her bir hayvan	5 ml

Koyunlarda uygulama dozu

Karasinek Mücadelesinde		Bit Mücadelesinde		Kene Mücadelesinde	
≤25 kg vücut ağırlığı	5 ml	≤20 kg vücut ağırlığı	1.25 ml	≤10 kg vücut ağırlığı	1.25 ml
25-40 kg vücut ağırlığı	7.5 ml	20-40 kg vücut ağırlığı	2.5 ml	10-20 kg vücut ağırlığı	2.5 ml
≥40 kg vücut ağırlığı	10 ml	40-60 kg vücut ağırlığı	3.75 ml	20-40 kg vücut ağırlığı	5 ml
		≥60 kg vücut ağırlığı	5 ml	40-60 kg vücut ağırlığı	7.5 ml
				≥60 kg	10 ml

Sineklerle mücadelede, sinek sezonunun başında tek uygulama yapılır, 5-8 haftalık aralıklarla uygulama tekrarlanır Bitlerle mücadelede tek uygulama yeterlidir. Yoğun enfestasyonlarında 4 hafta sonra ikinci bir uygulama yapılabilir. Kenelerle mücadelede 4 haftada bir uygulama önerilmektedir. Çok yoğun enfestasyonların olduğu durumlarda veteriner hekimin önerisine göre uygulama sıklığı artırılabilir. Uygulama esnasında ilaç hayvanların gözlerine bulaştırılmamalıdır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Etkin bir paraziter mücadele için veteriner hekimin önerileri doğrultusunda program uygulayınız. Paraziter enfestasyondan korunmak için sürüye yeni girecek hayvanlarında ilaçlanması önerilir. Parazitlerin eradikasyonunda barınak mücadelesi de ihmal edilmemelidir. Uygulama sırasında ürünün hayvanın gözüne bulaşmamasına dikkat edilmelidir.

Ürünün kuzularda kuyruk bölgesine uygulanmamasına özen gösterilmelidir.

Sinekler kirli, nemli yün veya açık yaralardan etkilenir. Sineklerin en yoğun bulunduğu bölge, ishal ve idrar lekelenmesinin neden olduğu kirlenme nedeniyle sağrıdır. Topraklı veya kirli yün varlığında ürünün etkinliği azalır. Bu nedenle, koyunların kuyruk bölgesi düzenli olarak bıçakla kesilerek temizlenmeli ve uygun bağırsak kurdu kontrol önlemleri alınmalıdır.

Ürünü koyunların gözlerine sürmemeye özen gösteriniz. Bu önlem, özellikle başlarında çok az yün olan ırklara uygulama yapılırken dikkate alınmalıdır.

Uygulama sonrası hayvanların su kaynaklarına girmelerine ve birbirlerini yalamalarına engel olacak tedbirler alınmalıdır.

Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım: Bu ürün gebe hayvanlarda veteriner hekimin fayda/risk değerlendirmesine göre kullanılmalıdır. Ürünün gebelik veya laktasyonda güvenli kullanımına yönelik yeterli veri bulunmamaktadır.

İSTENMEYEN ETKİLER

Seyrek olarak ilacın uygulamasını izleyen 48 saatlik süreç içinde bazı sığırlarda hafif huzursuzluk belirtileri gözlenebilir, bunun yanı sıra kızarma ve kaşıntı gibi çok hafif seyreden deri hassasiyetleri meydana gelebileceği bildirilmiştir. Bu gibi reaksiyonlar geri dönüşümlüdür ve bir süre sonra tamamen kaybolmaktadır. Bildirilen dozun aşılmasına dikkat edilmelidir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Organik fosforlu bileşikler piretroitlerin hidrolizini yavaşlatır veya önlerler, bu durum ilacın memelilere yönelik zehirliliğini artırabilir. Diğer piretroitler ilaç etkinliğini artırır.

Alkali maddelerle uyumsuzdur.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Sipermetrinin, deri yolu ile uygulamada toksisitesi düşüktür. Doz aşımı durumunda hayvanlarda uyuşukluk, kaşıntı, yanma hissi, koordinasyon bozukluğu, felç görülebilir. Beklenmeyen bir etki görüldüğünde doktora başvurulmalı, semptomatik tedavi uygulanmalıdır. Bilinen herhangi bir antidotu bulunmamaktadır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen sığırlar 10 gün, koyunlar 8 gün geçmeden kesime sevk edilmemelidir. İnek sütü için kalıntı arınma süre sıfır “0” gündür. Bir sonraki sağımdan önce mümkün olduğu kadar uzun bir süre geçmesine izin vermek için ineklere sağımdan hemen sonra uygulama yapılmalıdır. İnsan tüketimi için süt elde edilen koyunlarda kullanılmaz.

KONTRENDİKASYONLAR

Etkin maddeye hassasiyeti olan hayvanlara ve 7 günlükten küçük buzağılara uygulanmaz. Bit ve sineklerin kontrolü için bir haftadan daha küçük kuzularda kullanılmamalıdır. 12,5 kg vücut ağırlığı altındaki hayvanlarda kullanmayınız. Sağlıklı deri yüzeyine damlatma haricinde bir yolla (göz, ağız vs.) uygulanmaz. Sipermetrine ve/veya yardımcı maddelerden herhangi birine hassasiyet gösteren 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.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Uygulayıcıların koruyucu iş elbiseleri giyinmeleri ve lastik eldiven kullanmaları gerekir. Uygulama esnasında bir şey yiyip içilmemelidir. Göze ve deriye bulaşma olduğu takdirde bulaşık yerler hemen su ile yıkanmalıdır. Çalışma sonrası bir şey yiyip içmeden önce kontamine giysiler çıkartılmalı, eller ve deriye bulaşan kısımlar yıkanmalıdır. Uygulama iyi havalandırılmış yerlerde yapılmalıdır. Yanlışlıkla ve kaza sonucu ağızdan alındığında en kısa sürede prospektüs ile doktora başvurulmalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Kendi ambalajı içinde, dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan, 25 °C'nin altında saklanmalıdır. Güneş ışığından koruyunuz. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. Açıldıktan sonra 3 ay içinde kullanılmalıdır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir. Kullanımdan hemen sonra boş ilaç şişeleri emin bir şekilde yok edilmelidir, farklı amaçlar için kullanılmamalıdır. Bal arıları, balıklar ve diğer su canlıları sipermetrine karşı aşırı derecede duyarlı olduğundan, ilaçlı yıkama suları, ilaç artıkları ve boşalan kaplar akarsular, göl ve göletlere atılmamalı, arı kovanları ve çevresine uygulanmamalıdır. İlaçlanan hayvanların 1 saat boyunca su kanalları ve kaynaklarından uzak tutulması gerekmektedir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

500 ml ürün içeren beyaz (naturel) ölçekli coex şişelerde, beyaz (naturel) PP tıpalı ve alüminyum folyolu, beyaz renkli PP kapaklı şekilde kutusuz olarak satışa sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde, veteriner muayenehane ve polikliniklerinde satılır (VHR).

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 07.05.2025

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
18.10.2004-14/007

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ: Arma İlaç Sanayi ve Ticaret Anonim Şirketi Malıköy Başkent OSB Mahallesi Atatürk Bulvarı No: 69 Sincan / ANKARA

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ: ALBAFARMA İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti., İstanbul Tuzla Organize Sanayi Bölgesi (İTOSB) No:11 34959 Tuzla/ İstanbul

SERİ NO

ÜRETİM VE SON KULLANMA TARİHİ

PERAKENDE SATIŞ FİYATI (KDV DAHİL)