

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

DOXAPROL Enjeksiyonluk Çözelti

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml;

Aktif madde:

17,48 mg Doksapram'a eşdeğer 20,00 mg Doksapram HCl Monohidrat

Yardımcı maddeler:

Klorobütanol Hemihidrat 5 mg Antimikrobiyal Koruyucu Madde

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Renksiz, berrak steril çözelti

Enjeksiyonluk çözelti

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Köpek, kedi, at, buzağı, kuzu

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Köpekler, kediler ve atlar için:

Genel anestezi sırasında ve sonrasında solunumu teşvik etmek ve yararlı olduğu düşünüldüğünde, anestezi sonrası uyanma ve reflekslerin geri dönüşünü hızlandırmak için kullanılır.

Yeni doğan köpek, kedi, buzağı ve kuzular için:

Distosi veya sezaryen sonrası solunumu başlatmak ve uyarmak için kullanılır.

4.3 Kontrendikasyonlar

Etkin maddeye veya yardımcı maddelerden herhangi birine aşırı duyarlılık durumunda kullanmayın. Epilepsi, kalp yetmezliği, hipertiroidizm ve karaciğer yetmezliği olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Doksapram morfin ile sedasyona alınan köpeklerde son derece dikkatli kullanılmalıdır. Bu tür hayvanlara 10 mg/kg'lık bir doz verilmesi sonrasında konvülsiyonlar gelişebilir.

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Tedavi gerekliliklerine göre doz ayarlanmalıdır. Yeterli ancak aşırı olmayan dozlarda kullanılmalıdır. Hava yolunun açık olması gereklidir. Refleksler periyodik olarak kontrol edilmelidir. Yüksek dozlar hiperventilasyona neden olarak beyinde karbondioksit gerilimin azalması, hipoksi, serebral damarlarda daralma ve beyin hasarı oluşturabilir. Siklopropan veya halojenli hidrokarbon anestezisi sırasında hayvanlarda yüksek dozlarda doksapram uygulanması kardiyak aritmilere neden olabilir.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Kazara kendi kendine enjeksiyondan kaçınınız. Kendine enjeksiyon durumunda ürün ve prospektüs ile birlikte acilen bir doktora başvurunuz.

Cilt ve gözlerle doğrudan temastan kaçınınız. Temas halinde bol su ile yıkayınız. Tahriş veya diğer semptomlar devam ederse, tıbbi yardım alın.

Ürünü kullanırken sigara içmeyin, bir şey yemeyin veya içmeyin.

Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayınız.

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Solunum güçlükleri ve konvülsiyonlar dahil olmak üzere merkezi sinir sistemi stimülasyonuna bağlı olumsuz etkiler olabilir.

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Sıçan ve tavşanlarda doksapram ile yapılan fetal toksisite çalışmaları, herhangi bir teratojenik etki veya erkek veya dişi doğurganlığı üzerinde herhangi bir etki kanıtı ortaya koymamıştır. Veteriner hekim tarafından yapılan fayda/risk değerlendirmesinin ardından kullanılmalıdır.

4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Köpeklerde doksapramın solunum uyarıcı etkileri, fenobarbital sodyum, pentobarbital sodyum, tiyobarbital sodyum veya secobarbital sodyumun anestezi dozları tarafından bloke edilmemiştir.

Morfin ve petidinin solunum depresan etkileri, kedi ve köpeklerde doksapram tarafından antagonize edilmiştir. Kedide, morfin ve doksapram verildikten sonra konvülsiyonlar meydana gelmiştir, ancak bu tür morfinin konvülzan aktivitesine karşı oldukça hassastır. Doksapram, anestezi uygulanmamış kedilerde klorpromazin, mephenesin ve metokarbamolün spinal nöronal depresyon etkilerini antagonize etmiştir.

Doksapram'ın tavşanlara ve köpeklere uygulanmasından sonra yüksek dozlarda etanolün solunum baskılayıcı etkilerinin tersine çevrildiği görülmüştür.

Kan etanol konsantrasyonu, etanol ve doksapramın birlikte uygulanmasından 2 - 3 saat sonra sıçanda incelenmiştir. Doksapram ile tedavi edilen hayvanlardaki kan etanol konsantrasyonunun, kontrol hayvanlarınınkinden önemli ölçüde düşük olduğu bulundu. Doksapram'ın solunum uyarıcı ve baskılayıcı etkileri, nialamide ile önceden tedavi ile belirgin şekilde güçlendi. Diğer monoamin oksidaz inhibitörleri ile ön tedaviden sonra güçlendirme çalışılmamıştır.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Yeterli dozu sağlamak için, düşük vücut ağırlıklı hayvanlara uygulama için insülin tipi bir şırınga kullanılmalıdır.

Anestezi sonrası kullanım: Sadece ven içi kullanım içindir.

Kedi ve köpekler:

İntravenöz anestezi sonrası yanıtı bağlı olarak 2-5 mg/kg (0,1 - 0,25ml/kg). İnhalasyon anestezisinden sonra cevaba bağlı olarak 1-2mg/kg (0,05 - 0.1ml/kg). Doz, anestezi derinliğine ve solunum depresyonunun derecesine göre ayarlanmalıdır. Dozaj gerekirse 15 ila 20 dakika içinde tekrar edilebilir.

Atlar:

İntravenöz veya inhalasyon anestezisinden sonra cevaba bağlı olarak 0.5-1.0mg/kg (2.5-5.0ml/100kg).

Doz, anestezi derinliğine ve solunum depresyonunun derecesine göre ayarlanmalıdır.

Yavrularda kullanım:

Ven içi veya deri altı enjeksiyon ve topikal dilaltı kullanım için.

Yavru köpekler: Yenidoğanın boyutuna ve solunum depresyonunun derecesine bağı olarak 1-5 mg (0,05-0,25 ml).

Yavru kediler: Yenidoğanın boyutuna ve solunum depresyonunun derecesine bağı olarak 1-2 mg (0,05-0,1 ml).

Buzağı: Ven içi, kas içi, deri altı veya dilaltı kullanım için. Yenidoğanın boyutuna ve solunum depresyonunun derecesine bağı olarak 40-100mg (2.0- 5.0ml).

Kuzu: Ven içi, deri altı veya dilaltı kullanım için. Yenidoğanın boyutuna ve solunum depresyonunun derecesine bağı olarak 5-10 mg (0.25-0.5ml).

Etkisi hızlıdır ve genellikle birkaç saniye içinde etkinliği başlar. Yanıtın süresi ve yoğunluğu doza, ilacın verildiği andaki hayvanın durumuna ve anestezinin derinliğine bağıdır. İlk dozun etkileri geçene kadar ve hastanın durumu gerektirmedikçe tekrarlanan dozlar verilmemelidir.

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

Doz aşımı, solunum alkalozu, hipertansiyon, taşikardi, kas spazmları ve merkezi sinir sisteminin genel uyarılmasına yol açabilen hiperventilasyona neden olabilir.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Yenidoğan buzağılar ve kuzular için etteki kalıntı süresi son uygulamadan itibaren 28 gündür. İnsan tüketimi için süt üreten hayvanlarda kullanılmaz.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: Solunum sistemi ilaçları, solunum uyarıcılar

ATC vet kodu: QR07AB01

5.1 Farmakodinamik özellikler

Doksapram HCl solunum sistemini ve merkezi sinir sistemini uyarıcı etkileri olan analeptik bir maddedir. Solunumun uyarılması medulladaki solunum merkezlerinin aracılığı ile olmaktadır. Ayrıca periferik ana boyun damarlarında bulunan kimyasal reseptörlerin de uyarımda kısmen etkili olduğu bilinmektedir.

Serebral korteksi uyarmak için gerekenden çok daha düşük dozlarda nefes almayı uyarma özelliğine sahiptir. Uyarıcı solunum etkisine ek olarak, doksapram uyanma süresinin kısalmasına neden olur. Mevcut kanıtlar, doksapramın etkisinin uygulanan doza bağı olarak iki kat arttığını düşündürmektedir. Öncelikle, kemoreseptör stimülasyonu, medulladaki solunum nöronlarının aktivitesinde spesifik bir artışa yol açar. İkinci olarak, doz arttıkça, nonspesifik merkezi stimülasyon bu etkiler üzerinde birleşir. Diğer kaynaklarda doksapramın kardiyovasküler sistem, serebral kan akışı, hipofiz-adrenal aks, böbrek kan akışı, mide salgısı ve çeşitli enzim sistemleri üzerindeki etkisiyle ilgili bilgiler de verilmiştir. Doksapramın konvülzan aktivitesiyle hemorajik şok üzerindeki etkisine de değinilmiştir.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Doksapram'ın metabolizması sıçan, köpek ve insanda incelenmiştir. Doksapram geniş ölçüde metabolize olur; metabolitler ve değişmemiş doksapram safra ve idrarla atılır. Doksapram'ın farmakokinetik özellikleri, çok bölmeli bir model ile tanımlanabilir. Hızlı yeniden dağıtım nedeniyle, intravenöz doksapram enjeksiyonunun farmakolojik etkileri, uygulamayı takiben 15-20 dakika içinde sona erer.

Doksapram tüm vücuda yayılır ancak en yüksek konsantrasyonları yağ, karaciğer, pankreas ve adrenal bezlerde gözlenir. Sinir dokusu, beyin omurilik sıvısı ve kaslarda az bulunur. Eliminasyonu safra, idrar ve fekal yollarla gerçekleşir.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Klorobütanol Hemihidrat (antimikrobiyal koruyucu madde)
Enjeksiyonluk Su

6.2 Geçimsizlikler

Doxaprol, aminofilin, furosemide ve tiyopental gibi alkali çözeltilerle kullanılmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 3 yıldır.

Doxaprol Enjeksiyonluk Çözelti ilk kullanımdan sonra 24 saat içinde kullanılmalıdır.

Açılan şişeler en fazla 10 defa enjektörle delinebilir.

6.4 Muhafaza şartları

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır.

Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır.

İlk kullanımdan sonra 25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

Doxaprol Enjeksiyonluk Çözelti, karton kutu içerisinde; şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 2 ml'lik renksiz tip I cam flakonlarda, 4 adetlik ve 24 adetlik gruplar halinde satışa sunulmaktadır.

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:

Provet Veteriner Ürünleri San. ve Tic. A.Ş.

Cevizli Mah. Mustafa Kemal Cad. Hukukçular Towers Sitesi A Blok

NO:66A İç Kapı No:8 Kartal/İSTANBUL

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

015/0064

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ:

29.12.2005

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ:

10.12.2025

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

DOXAPROL

Enjeksiyonluk Çözelti

Analeptik

BİLEŞİMİ:

Renksiz, berrak, steril çözeltinin 1 ml'de 17,48 mg Doksapram'a eşdeğer 20,00 mg Doksapram HCl Monohidrat içerir. Antimikrobiyal koruyucu madde olarak 1ml'de 5 mg Klorobütanol Hemihidrat içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER:

Farmakodinamik özellikler: Doksapram HCl solunum sistemini ve merkezi sinir sistemini uyarıcı etkileri olan analeptik bir maddedir. Solunumun uyarılması medulladaki solunum merkezlerinin aracılığı ile olmaktadır. Ayrıca periferik ana boyun damarlarında bulunan kimyasal reseptörlerin de uyarımda kısmen etkili olduğu bilinmektedir.

Serebral korteksi uyarmak için gerekenden çok daha düşük dozlarda nefes almayı uyarma özelliğine sahiptir. Uyarıcı solunum etkisine ek olarak, doksapram uyanma süresinin kısalmasına neden olur. Mevcut kanıtlar, doksapramın etkisinin uygulanan doza bağlı olarak iki kat arttığını düşündürmektedir. Öncelikle, kemoreseptör stimülasyonu, medulladaki solunum nöronlarının aktivitesinde spesifik bir artışa yol açar. İkinci olarak, doz arttıkça, nonspesifik merkezi stimülasyon bu etkiler üzerinde birleşir. Diğer kaynaklarda doksapramın kardiyovasküler sistem, serebral kan akışı, hipofiz-adrenal aks, böbrek kan akışı, mide salgısı ve çeşitli enzim sistemleri üzerindeki etkisiyle ilgili bilgiler de verilmiştir. Doksapramın konvülzan aktivitesiyle hemorajik şok üzerindeki etkisine de değinilmiştir.

Farmakokinetik özellikler: Doksapram'ın metabolizması sıçan, köpek ve insanda incelenmiştir. Doksapram geniş ölçüde metabolize olur; metabolitler ve değişmemiş Doksapram safra ve idrarla atılır. Doksapram'ın farmakokinetik özellikleri, çok bölmeli bir model ile tanımlanabilir. Hızlı yeniden dağıtım nedeniyle, intravenöz doksapram enjeksiyonunun farmakolojik etkileri, uygulamayı takiben 15-20 dakika içinde sona erer.

Doksapram tüm vücuda yayılır ancak en yüksek konsantrasyonları yağ, karaciğer, pankreas ve adrenal bezlerde gözlenir. Sinir dokusu, beyin omurilik sıvısı ve kaslarda az bulunur. Eliminasyonu safra, idrar ve fekal yollarla gerçekleşir.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Köpekler, kediler ve atlar için: Genel anestezi sırasında ve sonrasında solunumu teşvik etmek ve yararlı olduğu düşünüldüğünde, anestezi sonrası uyanma ve reflekslerin geri dönüşünü hızlandırmak için kullanılır.

Yeni doğan köpek, kedi, buzağı ve kuzular için: Distosi veya sezaryen sonrası solunumu başlatmak ve uyarmak için kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Yeterli dozu sağlamak için, düşük vücut ağırlıklı hayvanlara uygulama için insülin tipi bir şırınga kullanılmalıdır.

Anestezi sonrası kullanım: Sadece ven içi kullanım içindir.

Kedi ve köpekler: İntravenöz anestezi sonrası yanıtla bağlı olarak 2-5 mg/kg (0,1 - 0,25 ml/kg). İnhalasyon anestezisinden sonra cevaba bağlı olarak 1-2 mg/kg (0,05 – 0,1 ml/kg).

Doz, anestezi derinliğine ve solunum depresyonunun derecesine göre ayarlanmalıdır. Dozaj gerekirse 15 ila 20 dakika içinde tekrar edilebilir.

Atlar: İntravenöz veya inhalasyon anestezisinden sonra cevaba bağlı olarak 0,5-1,0 mg/kg (2,5-5,0 ml / 100 kg).

Doz, anestezi derinliğine ve solunum depresyonunun derecesine göre ayarlanmalıdır.

Yavrularda kullanım: Ven içi veya deri altı enjeksiyon ve topikal dilaltı kullanım için.

Yavru köpekler: Yenidoğanın boyutuna ve solunum depresyonunun derecesine bağlı olarak 1-5 mg (0,05-0,25 ml).

Yavru kediler: Yenidoğanın boyutuna ve solunum depresyonunun derecesine bağlı olarak 1-2 mg (0,05-0,1 ml).

Buzağı: Ven içi, kas içi, deri altı veya dilaltı kullanım için. Yenidoğanın boyutuna ve solunum depresyonunun derecesine bağlı olarak 40-100 mg (2,0- 5,0 ml).

Kuzu: Ven içi, deri altı veya dilaltı kullanım için. Yenidoğanın boyutuna ve solunum depresyonunun derecesine bağlı olarak 5-10 mg (0,25-0,5 ml).

Etkisi hızlıdır ve genellikle birkaç saniye içinde etkinliği başlar. Yanıtın süresi ve yoğunluğu doza, ilacın verildiği andaki hayvanın durumuna ve anestezinin derinliğine bağlıdır. İlk dozun etkileri geçene kadar ve hastanın durumu gerektirmedikçe tekrarlanan dozlar verilmemelidir.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR:

Doksapram morfin ile sedasyona alınan köpeklerde son derece dikkatli kullanılmalıdır. Bu tür hayvanlara 10 mg/kg'lık bir doz verilmesi sonrasında konvülsiyonlar gelişebilir.

Tedavi gerekliliklerine göre doz ayarlanmalıdır. Yeterli ancak aşırı olmayan dozlarda kullanılmalıdır. Hava yolunun açık olması gereklidir. Refleksler periyodik olarak kontrol edilmelidir. Yüksek dozlar hiperventilasyona neden olarak beyinde karbondioksit gerilimin azalması, hipoksi, serebral damarlarda daralma ve beyin hasarı oluşturabilir. Siklopropan veya halojenli hidrokarbon anestezisi sırasında hayvanlarda yüksek dozlarda doksapram uygulanması kardiyak aritmilere neden olabilir.

Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım: Sıçan ve tavşanlarda Doksapram ile yapılan fetal toksisite çalışmaları, herhangi bir teratojenik etki veya erkek veya dişi doğurganlığı üzerinde herhangi bir etki kanıtı ortaya koymamıştır. Veteriner hekim tarafından yapılan fayda/risk değerlendirmesinin ardından kullanılmalıdır.

İSTENMEYEN ETKİLER:

Solunum güçlükleri ve konvülsiyonlar dahil olmak üzere merkezi sinir sistemi stimülasyonuna bağlı olumsuz etkiler olabilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

Köpeklerde doksapramın solunum uyarıcı etkileri, fenobarbital sodyum, pentobarbital sodyum, tiyobarbital sodyum veya secobarbital sodyumun anestezik dozları tarafından bloke edilmemiştir.

Morfin ve petidinin solunum depresan etkileri, kedi ve köpeklerde doksapram tarafından antagonize edilmiştir. Kedide, morfin ve doksapram verildikten sonra konvülsiyonlar meydana gelmiştir, ancak bu tür morfinin konvülzan aktivitesine karşı oldukça hassastır. Doksapram, anestezi uygulanmamış kedilerde klorpromazin, mephenesin ve metokarbamolün spinal nöronal depresyon etkilerini antagonize etmiştir.

Doksapram'ın tavşanlara ve köpeklere uygulanmasından sonra yüksek dozlarda etanolün solunum baskılayıcı etkilerinin tersine çevrildiği görülmüştür.

Kan etanol konsantrasyonu, etanol ve Doksapramın birlikte uygulanmasından 2 - 3 saat sonra sıçanda incelenmiştir. Doksapram ile tedavi edilen hayvanlardaki kan etanol konsantrasyonunun, kontrol hayvanlarınkinden önemli ölçüde düşük olduğu bulundu. Doksapram'ın solunum uyarıcı ve baskılayıcı etkileri, nialamide ile önceden tedavi ile belirgin şekilde güçlendi. Diğer monoamin oksidaz inhibitörleri ile ön tedaviden sonra güçlendirme çalışılmamıştır.

Doxaprol, aminofilin, furosemide ve tiyopental gibi alkali çözeltilerle kullanılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT:

Doz aşımı, solunum alkalozu, hipertansiyon, taşikardi, kas spazmları ve merkezi sinir sisteminin genel uyarılmasına yol açabilen hiperventilasyona neden olabilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Yenidoğan buzağlar ve kuzular için etteki kalıntı süresi son uygulamadan itibaren 28 gündür. İnsan tüketimi için süt üreten hayvanlarda kullanılmaz.

KONTRENDİKASYONLAR :

Etkin maddeye veya yardımcı maddelerden herhangi birine aşırı duyarlılık durumunda kullanmayın. Epilepsi, kalp yetmezliği, hipertiroidizm ve karaciğer yetmezliği olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

GENEL UYARILAR:

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER:

Kazara kendi kendine enjeksiyondan kaçınınız. Kendine enjeksiyon durumunda ürün ve prospektüs ile birlikte acilen bir doktora başvurunuz. Cilt ve gözlerle doğrudan temastan kaçınınız. Temas halinde bol su ile yıkayınız. Tahriş veya diğer semptomlar devam ederse, tıbbi yardım alın. Ürünü kullanırken sigara içmeyin, bir şey yemeyin veya içmeyin. Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayınız.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 3 yıldır.

Doxaprol Enjeksiyonluk Çözelti, ilk kullanımdan sonra, 25°C'nin altında saklanmak suretiyle 24 saat içinde kullanılmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Açılan şişeler en fazla 10 defa enjektörle delinebilir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR:

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Doxaprol Enjeksiyonluk Çözelti, karton kutu içerisinde; şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 2 ml'lik renksiz tip I cam flakonlarda, 4 adetlik ve 24 adetlik gruplar halinde satışa sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI:

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

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 10.12.2025

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
29.12.2005 - 015/006

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

Provet Veteriner Ürünleri San. ve Tic. A.Ş.

Cevizli Mah. Mustafa Kemal Cad. Hukukçular Towers Sitesi A Blok

NO:66A İç Kapı No:8 Kartal/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Provet Veteriner Ürünleri San. ve Tic. A.Ş.

Çekirdeksiz Org. San. Böl. 210. Cad. No: 7 Polatlı / Ankara

İç Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

DOXAPROL

Enjeksiyonluk Çözelti

Analeptik

1 ml’de 17,48 mg Doksapram’a eşdeğer 20,00 mg Doksapram HCl Monohidrat içerir.

Ven içi, deri altı veya dilaltı uygulanır.

Kullanım ayrıntıları için prospektüsü okuyunuz.

Seri no

Üretim tarihi

Son kullanma tarihi

Dış Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

DOXAPROL

Enjeksiyonluk Çözelti

Analeptik

1ml'de 17,48 mg Doksapram'a eşdeğer 20,00 mg Doksapram HCl Monohidrat içerir.

Antimikrobiyal koruyucu madde olarak 1ml'de 5 mg Klorobütanol Hemihidrat içerir.

Köpekler, kediler ve atlar için: Genel anestezi sırasında ve sonrasında solunumu teşvik etmek ve yararlı olduğu düşünüldüğünde, anestezi sonrası uyanma ve reflekslerin geri dönüşünü hızlandırmak için kullanılır.

Yeni doğan köpek, kedi, buzağı ve kuzular için: Distosi veya sezaryen sonrası solunumu başlatmak ve uyarmak için kullanılır.

Ayrıntılı bilgi için prospektüsü okuyunuz.

Yenidoğan buzağılar ve kuzular için etteki kalıntı süresi son uygulamadan itibaren 28 gündür. İnsan tüketimi için süt üreten hayvanlarda kullanılmaz.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz. Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 3 yıldır.

Doxaprol Enjeksiyonluk Çözelti, ilk kullanımdan sonra, 25°C'nin altında saklanmak suretiyle 24saat içinde kullanılmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Açılan şişeler en fazla 10 defa enjektörle delinebilir.

Doxaprol Enjeksiyonluk Çözelti, karton kutu içerisinde; şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 2 ml'lik renksiz tip I cam flakonlarda, 4 adetlik ve 24 adetlik gruplar halinde satışa sunulmaktadır.

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

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
29.12.2005 - 015/0064

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

Provet Veteriner Ürünleri San. ve Tic. A.Ş.

Cevizli Mah. Mustafa Kemal Cad. Hukukçular Towers Sitesi A Blok

NO:66A İç Kapı No:8 Kartal/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Provet Veteriner Ürünleri San. ve Tic. A.Ş.

Çekirdeksiz Org. San. Böl. 210. Cad. No: 7 Polatlı / Ankara

Seri no

Üretim tarihi

Son kullanma tarihi

Fiyatı

