

## ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

### 1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Ektometrin %1 Dökme Çözelti

### 2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml’de;

Aktif madde:

Flumetrin 10 mg

Yardımcı maddeler:

Butilhidroksi toluen 0,5 mg

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.’e bakınız.

### 3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Dökme Çözelti

Berrak açık sarı renkli çözelti

### 4. KLİNİK ÖZELLİKLER

#### 4.1 Hedef tür

Sığır, koyun

#### 4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Aşağıdaki parazitlerden kaynaklanan enfestasyonların önlenmesi ve tedavisi

**Sığır:**

- Keneler (Ixodes, Amblyomma sp., Dermacentor, Boophilus sp., Hyalomma sp., Haemaphysalis ve Rhipicephalus)
- Bitler (Linognathus vituli, Haematopinus eurysternus, Bovicola bovis)
- Uyuz (Chorioptes bovis, Sarcoptes bovis, Psoroptes ovis)

**Koyun:**

Bit ve kene enfestasyonları

#### 4.3 Kontrendikasyonlar

Ürünün bileşiminde bulunan maddelere duyarlı hayvanlarda kullanılmaz.

#### 4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Bilinmemektedir.

#### 4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

Ürünü talimatta belirtilen şekilde kullanınız. Uzun süre kullanılması halinde duyarlılık gelişebilir. Bu durumda tedaviyi durdurarak veteriner hekiminize danışınız.

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Tedavi sadece ahır/ağılda yapılmalıdır. İlaç uygulanan hayvanlar en az 12 saat geçmeden meraya bırakılmamalıdır.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Bu ürün insanlarda aşırı duyarlılığa ve göz veya deride irritasyona neden olabilir. Uygulama sırasında ürünle ve yeni ürün uygulanmış hayvanla veya uygulama ekipmanı ile direkt göz veya deri temasından kaçınınız.

Kullanıcılar ürünü uygulama sırasında su geçirmez nitril eldiven ve bot kullanmalıdır. Kullanılan koruyucu ekipman kullanımdan sonra iyice yıkanmalıdır. Kullanımdan sonra el ve yüz sabun ve su ile yıkanmalıdır.

Kazara deri veya müköz membranla temas halinde temas bölgesini acilen sabun ve su ile yıkayınız. Göze temas halinde gözü bol su ile yıkayınız ve tıbbi öneri alınız.

Uygulama sırasında hiçbir şey yemeyiniz, içmeyiniz, sigara vb. ürün kullanmayınız.

Bu ürün sadece hayvanlarda harici kullanım içindir ve insan ve hayvanlarda ağız yoluyla alınmamalıdır.

Yiyecek ve içeceklerden uzakta muhafaza ediniz.

Kazara ağız yolu ile alınırsa kusarak ilacı atmaya çalışın ve acilen doktora başvurun.

Parestezi (uyuşukluk/karıncalanma), aşırı tükürük, titreme ve kasılma bu ürünle zehirlenme belirtileridir.

(iii) Diğer uyarılar

Bilinmemektedir.

#### **4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)**

Diğer piretroidler gibi, nadiren hayvanlarda endişe/telaş haline neden olabilir, çok nadir olarak geçici ishal görülebilir.

#### **4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım**

Rat ve tavşanlarda yapılan laboratuvar çalışmalarında teratojenik ya da embriyotoksik etki görülmemiştir. Gebelik ve laktasyonda kullanılabilir. Ancak insan tüketimi için süt elde edilen koyunlara uygulanmamalıdır.

#### **4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri**

Organik fosforlu bileşikler piretroidlerin toksisitesini artırır. Bu nedenle bu grup ilaçlarla birlikte kullanılmamalıdır.

Diğer harici ektoparaziter ürünlerle birlikte kullanmayınız.

#### **4.9 Dozaj ve kullanım yolu**

Ürün kullanıma hazır olup, kullanmadan önce çalkalanmalıdır. Ürün hayvanların omurgası üzerine, omuzdan başlayarak kuyruk sokumuna kadar bir çizgi halinde uygulanır. Koyunlarda yapağının çok olması nedeniyle, omurga çizgisini ortaya çıkaracak şekilde yapağı elle ayrılarak uygulanmalıdır.

Yağmurun ürünün ilk etkinliği üzerine olumsuz bir etkisi yoktur ancak uygulamadan sonraki etkinliğini kısaltabilir.

Uygulama dozu sığır ve koyunlarda kene mücadelesi için 1 mg/kg, uyuz ve bit mücadelesinde 2 mg/kg vücut ağırlığı şeklindedir. Pratik doz tablosu aşağıda yer almaktadır;

| Tür   | Vücut ağırlığı                | Kene dozu | Bit ve uyuz dozu |
|-------|-------------------------------|-----------|------------------|
| Koyun | 10 kg vücut ağırlığı için     | 1 ml      | 2 ml             |
|       | 20 kg vücut ağırlığı için     | 2 ml      | 4 ml             |
|       | 30 kg vücut ağırlığı için     | 3 ml      | 6 ml             |
|       | 40 kg vücut ağırlığı için     | 4 ml      | 8 ml             |
|       | 50 kg vücut ağırlığı için     | 5 ml      | 10 ml            |
| Sığır | 100 kg vücut ağırlığı için    | 10 ml     | 20 ml            |
|       | 200 kg vücut ağırlığı için    | 20 ml     | 40 ml            |
|       | 300 kg vücut ağırlığı için    | 30 ml     | 60 ml            |
|       | 400 kg vücut ağırlığı için    | 40 ml     | 80 ml            |
|       | 500 kg ve daha ağır sığırlara | 50 ml     | 100 ml           |

Birbirine temas eden ya da edebilecek tüm hayvanlara ürün uygulanmalıdır. Genellikle tek uygulama tedavi için yeterlidir. Ciddi uyuz enfestasyonu söz konusu ise iki hafta sonra tedavi tekrar edilmelidir. Kenelere karşı etki süresi yaklaşık üç haftadır.

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

Sığırlarda 10 mg/kg doza kadar uygulama iyi tolere edilir. Yine de tavsiye dozu aşılmamalıdır. 20 mg/kg üzeri dozlar deride irritasyona neden olur. Bazı hayvanlarda geçici kırmızılık ve geçici ishal görülebilir. Diğer piretroidler gibi aşırı doz uygulamaları kuyruk sallama, sağrı bölgesini yalama gibi davranışları tetikleyebilir. Hayvanların ürünü yutması halinde derhal veteriner hekime bilgi veriniz. Spesifik bir antidotu yoktur. Zehirlenmelerde semptomatik tedavi uygulanmalıdır.

#### 4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar 5 gün, koyunlar 21 gün geçmeden kesime gönderilmemeli, son ilaç uygulamasından sonra 8 gün (16 sağımlı) geçmeden elde edilen inek sütleri insan tüketimine sunulmamalıdır. İnsan tüketimi için süt elde edilen koyunlara uygulanmaz.

### 5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: Ektoparazitler, insektisit ve repellentler, piretrin ve piretroidler, Flumetrin

ATCvet kodu: QP53AC05

#### 5.1 Farmakodinamik özellikler

Flumetrin tip II sentetik piretroid olup, bu grubun diğer üyeleri gibi bazı bitkilerden elde edilen piretrinlerden elde edilmektedir. Piretroidler repellent etki yanında kontakt insektisit ve akarisit etkiye sahiptir. Etki bölgesi, sinir hücrelerinde bulunan voltaj bağımlı sodyum kanallarıdır. Flumetrin bu kanalların uzun süreli açık kalmasına neden olur. Bu durum artropodlarda başlangıçta uyarılmaya ve koordinasyon bozukluğuna neden olur, daha sonra

yeterli süre sonunda felç ve ölüm gerçekleşir. Aynı zamanda dişi kenelerin yumurta üretimini inhibe eder, yumurtalardan canlı larva oluşum oranını azaltır.

Flumetrinin akut toksisitesi kullanılan çözücüye göre değişiklik gösterir. Ratlar için oral LD50 değeri 41-3849 mg/kg vücut ağırlığıdır.

Kronik toksisite çalışmalarında ratlardaki NOEL değeri 0,7-0,8 mg/kg vücut ağırlığı (günlük-oral) ve köpeklerdeki NOEL değeri 0,88 mg/kg vücut ağırlığı (günlük-oral) olarak bulunmuştur.

Sığırlarda topikal uygulamada toleransı iyidir.

Sıçanlar ve tavşanlar üzerinde yürütülen üreme toksisitesi çalışmalarında, maternal toksisite için sırasıyla günde 0,5 mg/kg ve 1,7 mg/kg vücut ağırlığı NOEL değeri, fetal toksisite için günde 1,0 ve 1,7 mg/kg vücut ağırlığı NOEL değeri bulunmuştur.

Flumetrin genotoksik ve karsinojenik olmayan bir madde olarak sınıflandırılmıştır.

## **5.2 Farmakokinetik özellikler**

Deriye uygulandıktan sonra yüzeyden hızla emilir, 1-4 saat sonra vücudun diğer bölümlerine dağılır. Plazma ve süt düzeyleri çok düşüktür. Dokularda birikim, uygulama bölgesi hariç azdır. Uygulama dozunun %70'i uygulama bölgesinde %30'u deri tarafından emilir. Ester hidrolisis yolu ile metabolize edilerek üriner ve safra yolu ile atılır.

## **5.3 Çevresel özellikler**

Balık veya diğer su canlıları üzerine tehlikeli etkisi nedeniyle, ürün, bitmiş ürün ambalajı veya ürünle temas etmiş malzemeler su kaynaklarına atılmamalıdır. Flumetrin aynı zamanda arılar için de toksiktir.

# **6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER**

## **6.1 Yardımcı maddeler**

Butilhidroksi toluen

2-Octyl dodecanol

Susam yağı

Parafin likit

## **6.2 Geçimsizlikler**

Bilinmemektedir.

## **6.3 Raf ömrü**

Orijinal ambalajında, 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan saklanmalıdır. Veteriner tıbbi ürünün satışa sunulmuş haliyle raf ömrü 3 yıldır. İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü 6 aydır.

## **6.4 Muhafaza şartları**

Orijinal ambalajında, 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan saklanmalıdır.

**6.5 Birincil ambalajın niteliđi ve kompozisyonu**

100 ml, 250 ml ve 500 ml’lik ambalajlar karton kutu içerisinde beyaz renkte HDPE ve koeks plastik ambalajlarda satıřa sunulmuřtur.

**6.6 Kullanılmıř veya arta kalan ürünün imhasına iliřkin özel nlemler**

Kullanılmıř rn ambalajları, kullanılmamıř veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmeli, imha edilene kadar bu materyaller kolay eriřilemeyecek řekilde muhafaza edilmeli, kirli su/lađım sularına karıřmaması sađlanmalıdır. Boř ambalajlar tekrar kullanılmaz. **BU ÜRÜN BALIK, SU CANLILARI VE ARILAR İÇİN ZEHİRLİDİR.**

**7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ**

Albafarma Hayvan Sađlıđı rnleri A.ř.

řerifali Mah. Barbaros Bulvarı Mevdudi Sok. No:3 Ümraniye / İstanbul

**8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI: 020/0060****9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ: 08.10.2008****10. METİN DEđİřİKLİK TARİHİ: 12.06.2021**

## **Prospektüs**

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

### **EKTOMETRİN %1**

Dökme Çözelti

Ektoparaziter (İnsektisit-Akarisit)

## **BİLEŞİMİ:**

Ektometrin %1 Dökme Çözelti; her ml'sinde 10 mg Flumetrin ve antioksidan olarak 0,5 mg Butilhidroksi toluen içeren berrak açık sarı renkli insektisit-akarisit çözeltidir.

## **FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER:**

### **Farmakodinamik özellikler**

Flumetrin tip II sentetik piretroid olup, bu grubun diğer üyeleri gibi bazı bitkilerden elde edilen piretrinlerden elde edilmektedir. Piretroidler repellent etki yanında kontakt insektisit ve akarisit etkiye sahiptir. Etki bölgesi, sinir hücrelerinde bulunan voltaj bağımlı sodyum kanallarıdır. Flumetrin bu kanalların uzun süreli açık kalmasına neden olur. Bu durum artropodlarda başlangıçta uyarılmaya ve koordinasyon bozukluğuna neden olur, daha sonra yeterli süre sonunda felç ve ölüm gerçekleşir. Aynı zamanda dişi kenelerin yumurta üretimini inhibe eder, yumurtalardan canlı larva oluşum oranını azaltır.

Flumetrinin akut toksisitesi kullanılan çözücüye göre değişiklik gösterir. Ratlar için oral LD50 değeri 41-3849 mg/kg vücut ağırlığıdır.

Kronik toksisite çalışmalarında ratlardaki NOEL değeri 0,7-0,8 mg/kg vücut ağırlığı (günlük-oral) ve köpeklerdeki NOEL değeri 0,88 mg/kg vücut ağırlığı (günlük-oral) olarak bulunmuştur.

Sığırlarda topikal uygulamada toleransı iyidir.

Sıçanlar ve tavşanlar üzerinde yürütülen üreme toksisitesi çalışmalarında, maternal toksisite için sırasıyla günde 0,5 mg/kg ve 1,7 mg/kg vücut ağırlığı NOEL değeri, fetal toksisite için günde 1,0 ve 1,7 mg/kg vücut ağırlığı NOEL değeri bulunmuştur.

Flumetrin genotoksik ve karsinojenik olmayan bir madde olarak sınıflandırılmıştır.

### **Farmakokinetik özellikler**

Deriye uygulandıktan sonra yüzeyden hızla emilir, 1-4 saat sonra vücudun diğer bölümlerine dağılır. Plazma ve süt düzeyleri çok düşüktür. Dokularda birikim, uygulama bölgesi hariç azdır. Uygulama dozunun %70'i uygulama bölgesinde %30'u deri tarafından emilir. Ester hidrolisis yolu ile metabolize edilerek üriner ve safra yolu ile atılır.

### **Cevresel Özellikler**

Balık veya diğ er su canlıları üzerine tehlikeli etkisi nedeniyle, ürün, bitmiř ürün ambalajı veya ürünle temas etmiř malzemeler su kaynaklarına atılmamalıdır. Flumetrin aynı zamanda arılar için de toksiktir.

### **KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:**

Ařağıdaki parazitlerden kaynaklanan enfestasyonların önlenmesi ve tedavisi

#### **Sığır:**

- Keneler (Ixodes, Amblyomma sp., Dermacentor, Boophilus sp., Hyalomma sp., Haemaphysalis ve Rhipicephalus)
- Bitler (Linognathus vituli, Haematopinus eurysternus, Bovicola bovis)
- Uyuz (Chorioptes bovis, Sarcoptes bovis, Psoroptes ovis)

#### **Koyun:**

Bit ve kene enfestasyonları

### **KULLANIM řEKLİ VE DOZU:**

Ektometrin %1 Dökme   zelti, kullanıma hazır olup, kullanmadan önce çalkalanmalıdır.  r n hayvanların omurgası üzerine, omuzdan bařlayarak kuyruk sokumuna kadar bir çizgi halinde uygulanır. Koyunlarda yapağının çok olması nedeniyle, omurga çizgisini ortaya çıkaracak řekilde yapağı elle ayrılarak uygulanmalıdır.

Yağmurun ürünün ilk etkinliğı üzerine olumsuz bir etkisi yoktur ancak uygulamadan sonraki etkinliğini kısaltabilir.

Uygulama dozu sığır ve koyunlarda kene mücadelesi için 1 mg/kg, uyuz ve bit mücadelesinde 2 mg/kg vücut ağırlığı řeklindeyir. Pratik doz tablosu ařağıda yer almaktadır;

| <b>Tür</b> | <b>Vücut ağırlığı</b>         | <b>Kene dozu</b> | <b>Bit ve uyuz dozu</b> |
|------------|-------------------------------|------------------|-------------------------|
| Koyun      | 10 kg vücut ağırlığı için     | 1 ml             | 2 ml                    |
|            | 20 kg vücut ağırlığı için     | 2 ml             | 4 ml                    |
|            | 30 kg vücut ağırlığı için     | 3 ml             | 6 ml                    |
|            | 40 kg vücut ağırlığı için     | 4 ml             | 8 ml                    |
|            | 50 kg vücut ağırlığı için     | 5 ml             | 10 ml                   |
| Sığır      | 100 kg vücut ağırlığı için    | 10 ml            | 20 ml                   |
|            | 200 kg vücut ağırlığı için    | 20 ml            | 40 ml                   |
|            | 300 kg vücut ağırlığı için    | 30 ml            | 60 ml                   |
|            | 400 kg vücut ağırlığı için    | 40 ml            | 80 ml                   |
|            | 500 kg ve daha ağır sığırlara | 50 ml            | 100 ml                  |

Birbirine temas eden ya da edebilecek tüm hayvanlara ürün uygulanmalıdır. Genellikle tek uygulama tedavi için yeterlidir. Ciddi uyuz enfestasyonu söz konusu ise iki hafta sonra tedavi tekrar edilmelidir. Kenelere karşı etki süresi yaklaşık üç haftadır.

### **ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR:**

Ektometrin %1 Dökme Çözelti'yi talimatta belirtilen şekilde kullanınız. Uzun süre kullanılması halinde duyarlılık gelişebilir. Bu durumda tedaviyi durdurarak veteriner hekiminize danışınız.

Tedavi sadece ahır/ağılda yapılmalıdır. İlaç uygulanan hayvanlar en az 12 saat geçmeden meraya bırakılmamalıdır.

**Gebelik ve Laktasyonda Kullanım:** Rat ve tavşanlarda yapılan laboratuvar çalışmalarında teratojenik ya da embriyotoksik etki görülmemiştir. Gebelik ve laktasyonda kullanılabilir. Ancak insan tüketimi için süt elde edilen koyunlara uygulanmamalıdır.

### **İSTENMEYEN ETKİLER:**

Diğer piretroidler gibi, nadiren hayvanlarda endişe/telaş haline neden olabilir, çok nadir olarak geçici ishal görülebilir.

### **İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:**

Organik fosforlu bileşikler piretroidlerin toksisitesini artırır. Bu nedenle bu grup ilaçlarla birlikte kullanılmamalıdır.

Diğer harici ektoparaziter ürünlerle birlikte kullanmayınız.

### **DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT:**

Sığırlarda 10 mg/kg doza kadar uygulama iyi tolere edilir. Yine de tavsiye dozu aşılmamalıdır. 20 mg/kg üzeri dozlar deride irritasyona neden olur. Bazı hayvanlarda geçici kırmızılık ve geçici ishal görülebilir. Diğer piretroidler gibi aşırı doz uygulamaları kuyruk sallama, sağrı bölgesini yalama gibi davranışları tetikleyebilir. Hayvanların ürünü yutması halinde derhal veteriner hekime bilgi veriniz. Spesifik bir antidotu yoktur. Zehirlenmelerde semptomatik tedavi uygulanmalıdır.

### **GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:**

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar 5 gün, koyunlar 21 gün geçmeden kesime gönderilmemeli, son ilaç uygulamasından sonra 8 gün (16 sağım) geçmeden elde edilen inek sütleri insan tüketimine sunulmamalıdır. İnsan tüketimi için süt elde edilen koyunlara uygulanmaz.

**KONTRENDİKASYONLAR:**

Ürünün bileşiminde bulunan maddelere duyarlı hayvanlarda kullanılmaz.

**GENEL UYARILAR:**

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz. Son kullanma tarihi geçen ilaçları kullanmayınız.

**UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER:**

Bu ürün insanlarda aşırı duyarlılığa ve göz veya deride irritasyona neden olabilir. Uygulama sırasında ürünle ve yeni ürün uygulanmış hayvanla veya uygulama ekipmanı ile direkt göz veya deri temasından kaçınınız.

Kullanıcılar ürünü uygulama sırasında su geçirmez nitril eldiven ve bot kullanmalıdır. Kullanılan koruyucu ekipman kullanımdan sonra iyice yıkanmalıdır. Kullanımdan sonra el ve yüz sabun ve su ile yıkanmalıdır.

Kazara deri veya müköz membranla temas halinde temas bölgesini acilen sabun ve su ile yıkayınız. Göze temas halinde gözü bol su ile yıkayınız ve tıbbi öneri alınız.

Uygulama sırasında hiçbir şey yemeyiniz, içmeyiniz, sigara vb. ürün kullanmayınız.

Bu ürün sadece hayvanlarda harici kullanım içindir ve insan ve hayvanlarda ağız yoluyla alınmamalıdır.

Yiyecek ve içeceklerden uzakta muhafaza ediniz.

Kazara ağız yolu ile alınırsa kusarak ilacı atmaya çalışın ve acilen doktora başvurun.

Parestezi (uyuşukluk/karıncalanma), aşırı tükürük, titreme ve kasılma bu ürünle zehirlenme belirtileridir.

**MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:**

Orijinal ambalajında, 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan saklanmalıdır. Veteriner tıbbi ürünün satışa sunulmuş haliyle raf ömrü 3 yıldır. İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü 6 aydır.

**KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR:**

Kullanılmış ürün ambalajları, kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmeli, imha edilene kadar bu materyaller kolay erişilemeyecek şekilde muhafaza edilmeli,

kirli su/lağım sularına karışmaması sağlanmalıdır. Boş ambalajlar tekrar kullanılmaz. **BU ÜRÜN BALIK, SU CANLILARI VE ARILAR İÇİN ZEHİRLİDİR.**

**TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:**

100 ml, 250 ml ve 500 ml'lik ambalajlar karton kutu içerisinde beyaz renkte HDPE ve koeks plastik ambalajlarda satışa sunulmuştur.

**SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI:**

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

**PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ:** 12.06.2021

**T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:**  
**08.10.2008-020/0060**

**PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:**

Albafarma Hayvan Sağlığı Ürünleri A.Ş.

Şerifali Mah. Barbaros Bulvarı Mevdudi Sok. No:3 Ümraniye / İstanbul

Tel: 0 216 420 83 24 Faks: 0 216 415 83 37

**ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:**

Albafarma İlaç San. ve Tic. A.Ş.

İstanbul Tuzla Org. San. Böl.8.Cad. No:11 34959 Tuzla / İstanbul

**İç ve Dış Ambalaj Etiketi (100 ml, 250 ml ve 500 ml)**

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

**EKTOMETRİN %1**

Dökme Çözelti

Ektoparaziter (İnsektisit-Akarisit)

Her ml'sinde 10 mg Flumetrin ve antioksidan olarak 0,5 mg Butilhidroksi toluen içerir.

Sığır ve koyunlarda kene, bit ve uyuz enfestasyonlarının önlenmesi ve tedavisinde kullanılır.

Uygulama dozu sığır ve koyunlarda kene mücadelesi için 1 mg/kg, uyuz ve bit mücadelesinde 2 mg/kg vücut ağırlığı şeklindedir.

**Pratik doz tablosu ve kullanım ayrıntıları için prospektüsü okuyunuz.**

**GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:**

**Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar 5 gün, koyunlar 21 gün geçmeden kesime gönderilmemeli, son ilaç uygulamasından sonra 8 gün (16 sağıım) geçmeden elde edilen inek sütleri insan tüketimine sunulmamalıdır. İnsan tüketimi için süt elde edilen koyunlara uygulanmaz.**

**GENEL UYARILAR:**

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz. Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz. Son kullanma tarihi geçen ilaçları kullanmayınız.

**MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:**

Orijinal ambalajında, 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan saklanmalıdır. Veteriner tıbbi ürünün satışa sunulmuş haliyle raf ömrü 3 yıldır. İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü 6 aydır.

**T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:**  
**08.10.2008-020/0060**

**PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:**

Albafarma Hayvan Sağlığı Ürünleri A.Ş.

Şerifali Mah. Barbaros Bulvarı Mevdudi Sok. No:3 Ümraniye / İstanbul

**ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:**

Albafarma İlaç San. ve Tic. A.Ş.

İstanbul Tuzla Org. San. Böl.8.Cad. No:11 34959 Tuzla / İstanbul

**Seri No:**

**Üretim Tar.:**

**S.K. Tarihi:**

**KDV Dahil PSF:**