

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Furosal Enjeksiyonluk Çözelti

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml’de:

Aktif maddeler:

Furosemid20,00 mg

Yardımcı maddeler:

Benzil Alkol (E1519).....10,00 mg

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.’e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Berrak, renksiz, ya da uçuk sarı renkli steril

Enjeksiyonluk Çözelti

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Sığır, At, Kedi, Köpek

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Sığır, at, kedi ve köpeklerde doku boşluklarında sıvı birikmesi ve tüm ödem tiplerinin tedavisi amacıyla, diüretik etkinlik oluşturarak vücuttan sıvı uzaklaştırılmasını gerektiren durumlarda kullanılır.

Akut akciğer ödemi; beyin ödemi; mastitis ve agalaksiye ilişkin meme ödemleri; böbrek yetmezliğine bağlı ödemler; yaralanma ve yanıklara bağlı ödemler; enfeksiyöz nekrotik hepatitis; akut fasciolasis; yeni doğanlarda göbek kordonu yangıları; pericarditis traumatica; barbitürat ve tuz zehirlenmeleri; otointoksikasyonlar; mekanik tıkanma ve kalp yetmezliklerinden ileri gelen metabolik asidosis; yarış atlarında egzersize bağlı akciğer kanamaları; hipertansiyon; yılan, akrep, arı ve böcek sokmalarına bağlı ödemler; ascites ve hidrotoraks gibi enflamatuvar olmayan patolojik sıvı birikimleri ile diğer diüresis gerektiren koşullar furosemid endikasyonuna dahildir.

Endikasyon alanlarında diüretiklerin kullanımı semptomları giderici niteliktedir. Bu durumlarda hastalık etkenine yönelik spesifik tedavinin yapılması ihmal edilmemelidir.

4.3 Kontrendikasyonlar

Hepatik koma, anüri ile birlikte böbrek yetmezliği, ağır hipokalemi ve hiponatremi, hipovolemi, hipotoni, Sulfonamid alerjisi durumlarında kullanılmamalıdır.

Etken maddeye veya yardımcı maddelerden herhangi birine duyarlılığı olan hayvanlarda kullanmayınız.

Terapötik etki, artan içme suyu alımı ile bozulabilir. Hastanın durumu izin verdiği ölçüde içme suyu miktarı sınırlandırılmalıdır.

Aminoglikozid antibiyotik tedavisi ile birlikte ve aşırı doz digitalis durumlarında kullanmayınız.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

-

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar: Uzun süreli uygulamalarda serum üre, kreatinin ve elektrolit kontrolü yapılmalıdır.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar: Ürün içinde kullanılan maddelere duyarlı kişiler ürünle temas etmemelidir. Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayınız. Deriye temas halinde temas bölgesini bol su ve sabun ile yıkayınız, irritasyon devam ederse tıbbi tedavi alınız, bu ürüne ait prospektüsü doktorunuza gösteriniz. Göze temas halinde gözün bol ve akan su ile iyice yıkanması gereklidir. İritasyon devam ederse tıbbi tedavi alınız, bu ürüne ait prospektüsü doktorunuza gösteriniz. Ürünü kullanma sırasında bir şeyler yemeyiniz, içmeyiniz, sigara kullanmayınız.

(iii) Diğer uyarılar: -

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Diüretik etki sonucu kanın konsantre olması nedeniyle kan dolaşımında düşen kan basıncı, yükselen prifer direnç ve artan nabız sayısı gibi uyumsal değişiklikler görülebilir. Uzun süreli kullanımlar dehidrasyon ve iyon kaybına bağlı hiponatremi, hipokalemiye neden olabilir.

Köpeklerde çok hızlı enjeksiyon sendeleme ve kusmaya neden olabilir.

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

İleri gebe hayvanlarda kullanılması önerilmez.

4.8 Diğer ilaçlarla etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Ototoksik etkilerini güçlendirdiğinden aminoglikozidlerle, nefrotoksik etkilerini güçlendirdiğinden sefalosporinlerle birlikte kullanılmamalıdır. Kalp glikozidlerin toksik etkisini güçlendirir. Prostaglandin sentezini engelleyen ilaçlar furosemid'in etkisini azaltır. Antikoagülanların antikoagülan etkilerini artırır. Propranolol ile birlikte kullanıldığında plazma propranol seviyesini artırır. Non-Steroid antiinflamatuvar ilaçlarla ve probenecid ile birlikte kullanılırsa diüretik etkiyi azaltır. Thiazid diüretikler ile sinerjistik olarak etkileşir.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Hedef Tür	Farmakolojik Doz	Pratik Doz	Uygulama
At	0.5-1.0 mg furosamid/kg c.a. i.v.	2,5-5 ml Furosal/100 kg c.a.	Günde 1-2 kez 6-8 saatlik aralıklarla

Sığır	0.5-1.0 mg furosamid/kg c.a. i.v.	2,5-5 ml Furosal/100 kg c.a.	12-14 saatlik aralıklarla
Köpek/kedi	2.5-5.0 mg furosamid/kg c.a. i.m./i.v.	0.625-1.25 ml Furosal/ 5 kg c.a.	İlk doz 5mg/kg olup idame dozu 6-8 saat aralıklarla 1- 2mg/kg'a düşürülür.

Şiddetli veya dirençli vakalarda, doz at veya ineklerde tek seferlik iki katına çıkarılabilir.

Ürün aseptik önlemlere uyularak uygulanabilir:

- Sığır ve atlarda sadece intravenöz enjeksiyon uygulanır.
- Kedi ve köpeklerde intramüsküler veya intravenöz enjeksiyon uygulanır.

Etki başlangıcı ve süresi

Tür	Uygulama yolu	Etki başlangıcı	Etki süresi
Köpek	i.v. veya i.m.	10-15 dakika sonra	2-3 saat

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Yüksek dozda ve/veya uzun süreli uygulamalar dehidrasyon ve iyon kaybına bağlı hiponatremi, hipokalemi, hipomagnezemi ve hipokloremiye yol açar. Aynı zamanda kan şekeri ve ürik asit yoğunluğunun artmasına, iç kulak endolenfinde elektrolit bileşimi ve yoğunluğunun değişmesine bağlı olarak kalıcı sağırılık gelişimine neden olabilirler.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar 28 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 1 gün (24 saat) boyunca elde edilen sütler insan tüketimine sunulmamalıdır.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakolojik Grup: Diüretikler, Sülfonamidler

ATC Vet Kodu: QC03CA01

5.1 Farmakodinamik özellikler

Furosal Enjeksiyonluk Çözelti; bileşiminde bulunan ve salüretik tipte bir diüretik olan furosemid orto-kloro-benzensulfonamid türevi, organik asit yapısındadır. Furosemid, henle kıvrımının çıkan koluna etkir. Kıvrımın kalın kısmında sudan bağımsız olarak, etkin taşıma ile gerçekleştirilen klor emilmesini engeller, buna bağlı olarak sodyum emilmesi de azalır ve dolayısıyla vücuttan net bir tuz kaybı oluşur. Distal tubulden geçen sıvıdaki sodyum

yoğunluğunun yükselmesi, tubul hücrelerinden boşluğa potasyum salgılanmasını arttırır. Furosemid, ayrıca sodyuma yakın oranda kalsiyum ve magnezyum atılmasını arttırır, hidrojen, amonyak ve bikarbonat artılmasını teşvik eder.

Furosemid, böbreklerde prostaglandin'lerin sentezini artırarak damarları genişletir, böylece glomerüllerden süzülme hızını artırır. Furosemid, doz-cevap eğrisinin fazla dik olmaması sayesinde kademeli bir diüretik cevap elde edilmesine olanak verir. Ototoksik etkisi, gastrointestinal yan etkisi ve alkaloz yapma eğilimi azdır.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Furosemidin etkisi ven içi uygulanmasını takip eden 2-10 dakika içinde başlar ve 30 dakika içinde plazma pik yoğunluğuna ulaşır. Plazma yarı ömrü 1 saat dolayında, etki süresi ise 4-6 saat arasındadır. Hem glomerüllerden süzülme hem de tubüllerden salgılanma ile böbreklerden hızla atılır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Benzil Alkol

Sodyum Hidroksit

Enjeksiyonluk su

6.2 Geçimsizlikler

Başka enjeksiyonluk çözeltilerle karıştırılarak uygulanmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 4 yıl

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 28 gün

Tıpa delme sayısı: 50 ml için 50 defa, 20 ml için 20 defadan fazla delinmemelidir.

6.4 Muhafaza şartları

Ürün, ilk kullanımdan sonra da dahil, ışıktan koruyarak, 25°C'nin altında, buzdolabı ve derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında muhafaza edilmelidir.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

20 ml ve 50 ml'lik amber renkli tip 2 cam flakonlar, gri bromobutil tıpalı ve alüminyum halkalı şeffaf flip-off kapaklı şekilde karton kutu içinde satışa sunulmuştur.

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

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Sahrayıcedit Mh. Batman Sk. Royal Plaza No:18/6 Kadıköy/İSTANBUL

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

008/0785

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

27.12.1996

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

17.09.2025

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır.

Furosal
Enjeksiyonluk Çözelti
Diüretik

BİLEŞİMİ

Berrak, renksiz, ya da uçuk sarı renkli steril bir çözelti olup her ml'sinde 20 mg Furosemid ile koruyucu olarak 10 mg Benzil alkol (E1519) içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Farmakodinamik Özellikler

Furosal; bileşiminde bulunan ve salüretik tipte bir diüretik olan furosemid orto-kloro-benzensulfonamid türevi, organik asit yapısındadır. Furosemid, henle kıvrımının çıkan koluna etkir. Kıvrımın kalın kısmında sudan bağımsız olarak, etkin taşıma ile gerçekleştirilen klor emilmesini engeller, buna bağlı olarak sodyum emilmesi de azalır ve dolayısıyla vücuttan net bir tuz kaybı oluşur. Distal tubulden geçen sıvıdaki sodyum yoğunluğunun yükselmesi, tubul hücrelerinden boşluğa potasyum salgılanmasını artırır. Furosemid, ayrıca sodyuma yakın oranda kalsiyum ve magnezyum atılmasını artırır, hidrojen, amonyak ve bikarbonat atılmasını teşvik eder.

Furosemid, böbreklerde prostaglandin'lerin sentezini artırarak damarları genişletir, böylece glomerüllerden süzülme hızını artırır. Furosemid, doz-cevap eğrisinin fazla dik olmaması sayesinde kademeli bir diüretik cevap elde edilmesine olanak verir. Ototoksik etkisi, gastrointestinal yan etkisi ve alkaloz yapma eğilimi azdır.

Farmakokinetik Özellikler

Furosemidin etkisi ven içi uygulanmasını takip eden 2-10 dakika içinde başlar ve 30 dakika içinde plazma pik yoğunluğuna ulaşır. Plazma yarı ömrü 1 saat dolayında, etki süresi ise 4-6 saat arasındadır. Hem glomerüllerden süzülme, hem de tubüllerden salgılanma ile böbreklerden hızla atılır.

KULLANIM SAHASI/ ENDİKASYONLAR

Sığır, at, kedi ve köpeklerde doku boşluklarında sıvı birikmesi ve tüm ödem tiplerinin tedavisi amacıyla, diüretik etkinlik oluşturarak vucuttan sıvı uzaklaştırılmasını gerektiren durumlarda kullanılır.

Akut akciğer ödemi; beyin ödemi; mastitis ve agalaksiye ilişkin meme ödemleri; böbrek yetmezliğine bağlı ödemler; yaralanma ve yanıklara bağlı ödemler; enfeksiyöz nekrotik hepatitis; akut fasciolasis; yeni doğanlarda göbek kordonu yangıları; pericarditis traumatica; barbitürat ve tuz zehirlenmeleri; otointoksikasyonlar; mekanik tıkanma ve kalp yetmezliklerinden ileri gelen metabolik asidosis; yarış atlarında egzersize bağlı akciğer kanamaları; hipertansiyon; yılan, akrep, arı ve böcek sokmalarına bağlı ödemler; ascites ve hidrotoraks gibi enflamatuvar olmayan patolojik sıvı birikimleri ile diğer diüresis gerektiren koşullar furosemid endikasyonuna dahildir.

Endikasyon alanlarında diüretiklerin kullanımı semptomları giderici niteliktedir. Bu durumlarda hastalık etkenine yönelik spesifik tedavinin yapılması ihmal edilmemelidir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Hedef Tür	Farmakolojik Doz	Pratik Doz	Uygulama
At	0.5-1.0 mg furosamid/kg c.a. i.v.	2,5-5 ml Furosal/100 kg c.a.	Günde 1-2 kez 6-8 saatlik aralıklarla
Sığır	0.5-1.0 mg furosamid/kg c.a. i.v.	2,5-5 ml Furosal/100 kg c.a.	12-14 saatlik aralıklarla
Köpek/kedi	2.5-5.0 mg furosamid/kg c.a. i.m./i.v.	0.625-1.25 ml Furosal/ 5 kg c.a.	İlk doz 5mg/kg olup idame dozu 6-8 saat aralıklarla 1- 2mg/kg'a düşürülür.

Şiddetli veya dirençli vakalarda, doz at veya ineklerde tek seferlik iki katına çıkarılabilir.

Ürün aseptik önlemlere uyularak uygulanabilir:

- Sığır ve atlarda sadece intravenöz enjeksiyon uygulanılır.
- Kedi ve köpeklerde intramüsküler veya intravenöz enjeksiyon uygulanılır.

Etki başlangıcı ve süresi

Tür	Uygulama yolu	Etki başlangıcı	Etki süresi
Köpek	i.v. veya i.m.	10-15 dakika sonra	2-3 saat

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Uzun süreli uygulamalarda serum üre, kreatinin ve elektrolit kontrolü yapılmalıdır.

Gebelik ve Laktasyon Döneminde Kullanım:

İleri gebe hayvanlarda kullanılması önerilmez.

İSTENMEYEN ETKİLER

Diüretik etki sonucu kanın konsantre olması nedeniyle kan dolaşımında düşen kan basıncı, yükselen prifer direnç ve artan nabız sayısı gibi uyumsuz değişiklikler görülebilir. Uzun süreli kullanımlar dehidrasyon ve iyon kaybına bağlı hiponatremi, hipokalemiye neden olabilir.

Köpeklerde çok hızlı enjeksiyon sendeleme ve kusmaya neden olabilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Ototoksik etkilerini güçlendirdiğinden aminoglikozidlerle, nefrotoksik etkilerini güçlendirdiğinden sefalosporinlerle birlikte kullanılmamalıdır. Kalp glikozidlerin toksik etkisini güçlendirir. Prostaglandin sentezini engelleyen ilaçlar furosemid'in etkisini azaltır. Antikoagülanların antikoagülan etkilerini artırır. Propranolol ile birlikte kullanıldığında

plazma propranol seviyesini artırır. Non-Steroid antienflamatuar ilaçlarla ve probenecid ile birlikte kullanılırsa diuretik etkiyi azaltır. Thiazid diuretikler ile sinerjistik olarak etkileşir. Furosal, başka enjeksiyonluk çözeltilerle karıştırılarak uygulanmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Yüksek dozda ve/veya uzun süreli uygulamalar dehidrasyon ve iyon kaybına bağlı hiponatremi, hipokalemi, hipomagnezemi ve hipokloremiye yol açar. Aynı zamanda kan şekeri ve ürik asit yoğunluğunun artmasına, iç kulak endolenfinde elektrolit bileşimi ve yoğunluğunun değişmesine bağlı olarak kalıcı sağırılık gelişimine neden olabilirler.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar 28 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 1 gün (24 saat) boyunca elde edilen sütler insan tüketimine sunulmamalıdır.

KONTRENDİKASYONLAR

Hepatik koma, anüri ile birlikte böbrek yetmezliği, ağır hipokalemi ve hiponatremi, hipovolemi, hipotoni, Sulfonamid alerjisi durumlarında kullanılmamalıdır.

Etken maddeye veya yardımcı maddelerden herhangi birine duyarlılığı olan hayvanlarda kullanmayınız.

Terapötik etki, artan içme suyu alımı ile bozulabilir. Hastanın durumu izin verdiği ölçüde içme suyu miktarı sınırlandırılmalıdır.

Aminoglikozid antibiyotik tedavisi ile birlikte ve aşırı doz digitalis durumlarında kullanmayınız.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Ürün içinde kullanılan maddelere duyarlı kişiler ürünle temas etmemelidir. Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayınız. Deriye temas halinde temas bölgesini bol su ve sabun ile yıkayınız, irritasyon devam ederse tıbbi tedavi alınız, bu ürüne ait prospektüsü doktorunuza gösteriniz. Göze temas halinde gözün bol ve akan su ile iyice yıkanması gereklidir. İritasyon devam ederse tıbbi tedavi alınız, bu ürüne ait prospektüsü doktorunuza gösteriniz. Ürünü kullanma sırasında bir şeyler yemeyiniz, içmeyiniz, sigara kullanmayınız.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Ürün, ilk kullanımdan sonra da dahil, ışıktan koruyarak, 25°C'nin altında, buzdolabı ve derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında muhafaza edilmelidir.

Raf ömrü imal tarihinden itibaren (48 ay) 4 yıldır. Açıldıktan sonra 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. İlk kullanımı takiben tıpa 50 ml için 50 defa 20 ml için 20 defadan fazla delinmemelidir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

20 ml ve 50 ml’lik amber renkli tip 2 cam flakonlar, gri bromobutil tıpalı ve alüminyum halkalı şeffaf flip-off kapaklı şekilde karton kutu içinde satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ:

17.09.2025

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİH VE NO:

27.12.1996-8/785

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Sahrayıcedid Mah. Batman Sok. Royal Plaza No.18/6 Kadıköy/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Organize Sanayi Bölgesi 2. Kısım 10. Cadde No:7 TOKAT

Dış Ambalaj Metni

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır.

Furosal

Enjeksiyonluk Çözelti

Diüretik

BİLEŞİMİ

Her ml'sinde 20 mg Furosemid ile koruyucu olarak 10 mg Benzil alkol (E1519) içerir.

KULLANIM SAHASI/ ENDİKASYONLAR

Sığır, at, kedi ve köpeklerde doku boşluklarında sıvı birikmesi ve tüm ödem tiplerinin tedavisi amacıyla, diüretik etkinlik oluşturarak vücuttan sıvı uzaklaştırılmasını gerektiren durumlarda kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Ürünün farmakolojik dozu büyükbaş hayvanlarda 0,5-1,0 mg/kg vücut ağırlığı, ven içi; kedi-köpeklerde 2,5-5,0 mg/kg vücut ağırlığı ven içi veya kas içi olarak uygulanır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar 28 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 1 gün (24 saat) boyunca elde edilen sütler insan tüketimine sunulmamalıdır.

GENEL UYARILAR

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

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Ürün, ilk kullanımdan sonra da dahil, ışıktan koruyarak, 25°C'nin altında, buzdolabı ve derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında muhafaza edilmelidir.

Raf ömrü imal tarihinden itibaren (48 ay) 4 yıldır. Açıldıktan sonra 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. İlk kullanımı takiben tıpa 50 ml için 50 defa 20 ml için 20 defadan fazla delinmemelidir.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİH VE NO:
27.12.1996-8/785

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Sahrayıcedid Mah. Batman Sok. Royal Plaza No.18/6 Kadıköy/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Organize Sanayi Bölgesi 2. Kısım 10. Cadde No:7 TOKAT

İç Ambalaj Metni

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır.

Furosal

Enjeksiyonluk Çözelti

Diüretik

Her ml'sinde 20 mg Furosemid ile koruyucu olarak 10 mg Benzil alkol (E1519) içerir.

Sığır, at, kedi ve köpeklerde doku boşluklarında sıvı birikmesi ve tüm ödem tiplerinin tedavisi amacıyla, diüretik etkinlik oluşturarak vücuttan sıvı uzaklaştırılmasını gerektiren durumlarda kullanılır.

Ürünün farmakolojik dozu büyükbaş hayvanlarda 0,5-1,0 mg/kg vücut ağırlığı, ven içi; kedi-köpeklerde 2,5-5,0 mg/kg vücut ağırlığı ven içi veya kas içi olarak uygulanır.

i.k.a.s. et için 28 gün, süt için 1 gün' dür.

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

Ürün, ilk kullanımdan sonra da dahil, ışıktan koruyarak, 25°C'nin altında, buzdolabı ve derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında muhafaza edilmelidir.

Raf ömrü imal tarihinden itibaren (48 ay) 4 yıldır. Açıldıktan sonra 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. İlk kullanımı takiben tıpa 50 ml için 50 defa 20 ml için 20 defadan fazla delinmemelidir.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİH VE NO:
27.12.1996-8/785

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Sahrayıcedid Mah. Batman Sok. Royal Plaza No.18/6 Kadıköy/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Organize Sanayi Bölgesi 2. Kısım 10. Cadde No:7 TOKAT