

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

OTRİZOL Oral/Uterus İçi Tablet

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml:

Aktif madde:

Sülfametoksazol.....1000 mg

Trimetoprim.....200 mg

Yardımcı maddeler:

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

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Beyaz, çentikli, oblong şekilli bir oral /uterus içi tablettir.

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Buzağı, kuzu, oğlak, köpek, etçi tavuk, hindi, inek ve kısırak

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Otrizol Tablet rumen faaliyetleri başlamamış buzağılar, kuzu ve oğlaklar, köpekler ile etçi tavuk ve hindilerde duyarlı bakteriler tarafından meydana getirilen solunum, sindirim, ürogenital sistem enfeksiyonları ile sepsisemilerde, viral enfeksiyonlarla seyreden ve duyarlı bakteriler tarafından meydana getirilen sekonder enfeksiyonların tedavisinde ve inek ve kısıraklarda duyarlı bakterilerin neden olduğu uterus enfeksiyonlarında kullanılır.

4.3 Kontrendikasyonlar

Kedilerde, kardiyak aritmili atlarda, hemopoietik sistem bozukluğu, şiddetli karaciğer hasarı olanlar ile böbrek yetmezliği olanlarda kullanılmamalıdır.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Azalan su tüketimi ve asidüri, idrarla sülfonamid kristallerinin şekillenme riskini yükseltir. İdrarı asit olan ve ilacı kullanan hayvanlarda idrar örneklerinin kristal şekillenmesi bakımından gözlenmesi tavsiye edilir. Diğer sülfonamidlerle tedavide olduğu gibi, hayvanların yeterince su alması sağlanmalıdır. Rumeni gelişmiş olan hayvanlarda floraya muhtemel etkilerinden dolayı oral yolla kullanılmamalıdır.

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

Kullanmadan önce veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde saklanmalıdır.

Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Hastalarda folik asit noksanlığı halinde sağaltım güvenliği daralır. Aynı zamanda hemopoietik sisteme olumsuz etkileri vardır. Bu durumda trombosit ve alyuvar sayısında azalma ve megablast sayısında artış görülür. Bazı hayvanlarda aşırı duyarlılık reaksiyonları görülür.

Tüm türlerde üriner sistemde kristal şekillenmesine neden olabilirler. Bu nedenle şiddetli dehidre hayvanlarda kullanımı esnasında bu husus göz önüne alınmalıdır. Böbreklere yönelik etkileri hafifletmek için hastanın hidrasyonunun sağlıklı olması sağlanmalı, gerekli hallerde idrarın alkalileştirilmesi yoluna başvurulmalıdır. Homeopatik sistem ve böbrekler üzerine toksik etkileri vardır. Yeni doğan hayvanlarda dikkatle kullanılmalıdır. Uzun süreli kullanımları hepatoksisiteye ve hipotiroidizme yol açabilir. Sülfonamidler kanama eğilimini artırdığından dolayı tedavi vitamin K ile desteklenmelidir.

Köpeklerde uzun süreli kullanımı keratokonjunktivitis sikkaya yol açabilir. Özellikle Doberman-Pinscher ırkı köpeklerde olmak üzere tüm köpeklerde, kan tablosunda bozulma, nonseptik poliarthritis ve deride döküntülerle karakterize idiosinkratik zehirlenmelere neden olabilirler. Ayrıca sürgün, kusma, Steven Johnson Sendromu, sarılık, anemi, pıhtılaşma bozukluğu, granulosit sayısında azalma, sulfhemoglobinemi gibi istenmeyen etkileri vardır.

4.7 Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım

4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Yapılarında para-aminobenzoik asit (PABA) içeren prokain, benzokain, bütakain gibi yerel anestetikler ve prokain penisilin G ile antagonist etki oluşturabilir. Ayrıca nikotinamid, folik asit, kolin gibi B kompleks grubundan vitaminler ile bunların öncü maddeleri olan glutamik asit, metiyonin ve valin, izolösin, arjinin, lizin ve diğer bazı amino asitler de zayıf derecelerde olmak üzere sülfonamidlerin etkilerini antagonize ederler. Diüretiklerle beraber veya onları takiben kullanılmaları durumunda trombosit sayısında ciddi azalma yapabilirler. Bu durum bilhassa kalp yetmezliği olan hastalar için önemlidir ve ölüme neden olabilir.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Veteriner hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde şu şekilde uygulanır;

Uterus içi uygulama: Tabletler hijyen kurallarına dikkat edilerek uterusu yerleştirilir.

Hayvan Türü	Sağılma Dozu
İnek, Kısarak	2-4 tablet/gün

Oral yolla uygulama: Buzağı, kuzu ve oğlaklarda her 40 kg canlı ağırlık için günde 1 tablet oral yolla yutturulur. Bu miktar bir seferde ya da ikiye bölünerek verilmelidir. Köpeklerde her 10 kg için ¹/₄ tablet uygulanır. Tedavilere 3-5 gün devam edilir.

Etçi tavuk ve hindilerdeki genel günlük dozu 1 kg canlı ağırlığa hastalığın şiddetine ve sürünün yaşına göre 15-30 mg toplam etkin maddedir. Buna göre tavuk ve hindilerde her 80 kg canlı ağırlık için günde 1-2 tablet önce yeteri kadar su ile iyice karıştırılır, daha sonra hayvanların günlük içme suyuna ilave edilir. İçme suyuna her gün taze olarak katılarak 3-5 gün süre hayvanların sürekli alması sağlanır. Karışımın homojen olmasına dikkat edilmelidir.

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

Trimetoprim + sülfonamid türevleri esasına dayanan bütün kombinasyonların çiftlik hayvanlarındaki toksisitesi oldukça düşüktür. Buna rağmen önerilen dozlar aşılmamalı ve 5 günden uzun süre kullanılmamalıdır.

Doz aşımı hallerinde tedavi semptomatiktir. Diürezi sağlamak, dolayısıyla da ilacın idrardan eliminasyonuna yardım etmek için sıvı tedavisi uygulanmalıdır. Sodyum bikarbonat verilerek kristalüri riski en aza indirilebilir. Nadir olmakla beraber anaflaktik reaksiyonların görülmesi durumunda epinefrin uygulanmalıdır.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.): Oral kullanımda buzağı, kuzu ve oğlaklar, uterus içi kullanımda koyun ve inekler tedavi süresince ve son ilaç kullanımını takiben 14 gün süreyle kesime sevk edilemez. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben 10 gün geçmeden tavuk ve bindiler kesime gönderilmemelidir.

Uterus içi kullanımda tedavi süresince ve son ilaç kullanımını takiben 10 gün süreyle elde edilen koyun ve inek sütü insan gıdası olarak tüketime sunulmamalıdır.

İnsan tüketimi için yumurta elde edilen tavuk ve hindilere uygulanmaz.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Sülfametoksazol + trimetoprim kombinasyonu geniş antibakteriyel spektrumu ile veteriner hekimlikte geniş kullanım alanı bulmuştur. Bu kombinasyonla trimetoprim ile sülfametoksazolün antibakteriyel etkinliği kuvvetlendirildiği gibi dirençli suşlar da dahil, etki spektrumu genişletilmiş ve direnç oluşumu engellenmiştir. Sülfametoksazol duyarlı bakterilerde dihidrofolik asit sentezinde görevli dihidrofolik asit sentetaz enzimini, trimetoprim ise tetrahidrofolik asit sentezinde görevli dihidrofolat redüktaz enzimini inhibe eder. Böylece folik asit metabolizması iki değişik noktadan etkilendiğinden güçlü bir in vitro sinerjik antibakteriyel etki meydana gelir. Etkin maddelerin tek başlarına genellikle bakteriyostatik tipte etki göstermelerine karşın, sülfametoksazol + trimetoprim kombinasyonu olan Otrizol Tablet'in etkisi bakterisid tiptedir. Kombinasyona duyarlı başlıca bakteriler şunlardır;

- Gram pozitif aeroblar: *Staph. aureus*, *Streptococcus sp.*, *Actinomyces sp.*, *Corynebacterium sp.*, *Listeria monocytogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathie.*,
- Gram negatif aeroblar: *Actinobacillus sp.*, *Bordetella sp.*, *Enterobacteriaceae (E.coli, Klebsiella sp., Proteus sp., Salmonella sp., Yersinia sp.)*, *Haemophilus sp.*, *Pasteurella sp.*,
- Anaeroblar: *Actinomyces sp.*, *Bacteroides sp.*, *Fusobacterium sp.*, bazı *Clostridium sp.*, *Chlamydia sp.*,

Bazı *Mycobacterium sp.* ve bazı *Nocardia sp.* orta derecede duyarlıdır. *Rickettsia sp.*, *Leptospira sp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Mycoplasma sp.* dirençli olarak kabul edilir.

Otrizol Tablet oral yolla uygulandığında sindirim kanalından hızla emilerek vücut doku ve sıvılarında iyi bir dağılım gösterir. 1 ila 4 saat arasında pik plazma yoğunluğuna erişir. Sülfametoksazol hızla emilen ve atılan sülfanomidlerden olmasına karşın grubun diğer üyelerine göre daha yavaş emilir ve atılır. Sülfametoksazol %65, trimetoprim ise %40-70 oranında plazma proteinlerine bağlanır. Sülfametoksazolün %60'ı, trimetoprime % 35-50'si ilk 24 saatte idrarla atılır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Mısır Nişastası
Povidon K30
Mikrokristalin Selüloz
Magnezyum Stearat

6.2 Geçimsizlikler

Bölüm 4.8.'e bakınız.

6.3 Raf ömrü

Belirtilen şekilde muhafaza edildiği takdirde ilacın raf ömrü 5 yıldır.

6.4 Muhafaza şartları

25° C'nin altında, nemden ve ıřıktan korunarak muhafaza edilmelidir.

6.5 Birincil ambalajın nitelięi ve kompozisyonu

10 tabletlik karton kutu içerisinde alüminyum folyo kaplı pvc blister ambalajlarda 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

Pİ FARMA İLAÇ SAN. ve TİC. A.Ş.

Malıköy Başkent OSB Mah. 26. Cad. No:34/A Sincan/ANKARA/TÜRKİYE

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

009/892

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

28.03.2000

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

12.01.2026

PROSPEKTÜS

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
OTRİZOL
Oral/Uterus İçi Tablet
Veteriner Sistemik/Uterus İçi Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Otrizol Tablet beyaz, çentikli, oblong şekilli olup her tablette; 1000 mg Sülfametoksazol ve 200 mg Trimetoprim içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Sülfametoksazol + trimetoprim kombinasyonu geniş antibakteriyel spektrumu ile veteriner hekimlikte geniş kullanım alanı bulmuştur. Bu kombinasyonla trimetoprim ile sülfametoksazolün antibakteriyel etkinliği kuvvetlendirildiği gibi dirençli suşlar da dahil, etki spektrumu genişletilmiş ve direnç oluşumu engellenmiştir. Sülfametoksazol duyarlı bakterilerde dihidrofolik asit sentezinde görevli dihidrofolik asit sentetaz enzimini, trimetoprim ise tetrahidrofolik asit sentezinde görevli dihidrofolat redüktaz enzimini inhibe eder. Böylece folik asit metabolizması iki değişik noktadan etkilendiğinden güçlü bir in vitro sinerjik antibakteriyel etki meydana gelir. Etkin maddelerin tek başlarına genellikle bakteriyostatik tipte etki göstermelerine karşın, sülfametoksazol + trimetoprim kombinasyonu olan Otrizol Tablet'in etkisi bakterisid tiptedir. Kombinasyona duyarlı başlıca bakteriler şunlardır;

- Gram pozitif aeroblar: *Staph. aureus*, *Streptococcus sp.*, *Actinomyces sp.*, *Corynebacterium sp.*, *Listeria monocytogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathie.*,
- Gram negatif aeroblar: *Actinobacillus sp.*, *Bordetella sp.*, *Enterobacteriaceae (E.coli, Klebsiella sp., Proteus sp., Salmonella sp., Yersinia sp.)*, *Haemophilus sp.*, *Pasteurella sp.*,
- Anaeroblar: *Actinomyces sp.*, *Bacteroides sp.*, *Fusobacterium sp.*, bazı *Clostridium sp.*, *Chlamydia sp.*,
- Bazı *Mycobacterium sp.* ve bazı *Nocardia sp.* orta derecede duyarlıdır. *Rickettsia sp.*, *Leptospira sp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Mycoplasma sp.* dirençli olarak kabul edilir.

Otrizol Tablet oral yolla uygulandığında sindirim kanalından hızla emilerek vücut doku ve sıvılarında iyi bir dağılım gösterir. 1 ila 4 saat arasında pik plazma yoğunluğuna erişir. Sülfametoksazol hızla emilen ve atılan sülfanomidlerden olmasına karşın grubun diğer üyelerine göre daha yavaş emilir ve atılır. Sülfametoksazol %65, trimetoprim ise %40-70 oranında plazma proteinlerine bağlanır. Sülfametoksazolün %60'ı, Trimetoprimin %35-50'si ilk 24 saatte idrarla atılır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Otrizol Tablet rumen faaliyetleri başlamamış buzağılar, kuzu ve oğlaklar, köpekler ile etçi tavuk ve hindilerde duyarlı bakteriler tarafından meydana getirilen solunum, sindirim, ürogenital sistem enfeksiyonları ile septisemilerde, viral enfeksiyonlarla seyreden ve duyarlı bakteriler tarafından meydana getirilen sekonder enfeksiyonların tedavisinde ve inek ve kısıraklarda duyarlı bakterilerin neden olduğu uterus enfeksiyonlarında kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Veteriner hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde şu şekilde uygulanır;

Uterus içi uygulama: Tabletler hijyen kurallarına dikkat edilerek uterusu yerleştirilir.

Hayvan Türü	Sağaltım Dozu
İnek, Kısarak	2-4 tablet/gün

Oral yolla uygulama: Buzağı, kuzu ve oğlaklarda her 40 kg canlı ağırlık için günde 1 tablet oral yolla yutturulur. Bu miktar bir seferde ya da ikiye bölünerek verilmelidir. Köpeklerde her 10 kg için ¹/4 tablet uygulanır. Tedavilere 3-5 gün devam edilir.

Etçi tavuk ve hindilerdeki genel günlük dozu 1 kg canlı ağırlığa hastalığın şiddetine ve sürünün yaşına göre 15-30 mg toplam etkin maddedir. Buna göre tavuk ve hindilerde her 80 kg canlı ağırlık için günde 1-2 tablet önce yeteri kadar su ile iyice karıştırılır, daha sonra hayvanların günlük içme suyuna ilave edilir. İçme suyuna her gün taze olarak katılarak 3-5 gün süre hayvanların sürekli alması sağlanır. Karışımın homojen olmasına dikkat edilmelidir.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Azalan su tüketimi ve asidüri, idrarla sülfonamid kristallerinin şekillenme riskini yükseltir. İdrarı asit olan ve ilacı kullanan hayvanlarda idrar örneklerinin kristal şekillenmesi bakımından gözlenmesi tavsiye edilir. Diğer sülfonamidlerle tedavide olduğu gibi, hayvanların yeterince su alması sağlanmalıdır. Rumeni gelişmiş olan hayvanlarda floraya muhtemel etkilerinden dolayı oral yolla kullanılmamalıdır.

İSTENMEYEN ETKİLER

Hastalarda folik asit noksanlığı halinde sağaltım güvenliği daralır. Aynı zamanda hemopoietik sisteme olumsuz etkileri vardır. Bu durumda trombosit ve alyuvar sayısında azalma ve megablast sayısında artış görülür. Bazı hayvanlarda aşırı duyarlılık reaksiyonları görülür.

Tüm türlerde üriner sistemde kristal şekillenmesine neden olabilirler. Bu nedenle şiddetli dehidre hayvanlarda kullanımı esnasında bu husus göz önüne alınmalıdır. Böbreklere yönelik etkileri hafifletmek için hastanın hidrasyonunun sağlıklı olması sağlanmalı, gerekli hallerde idrarın alkalileştirilmesi yoluna başvurulmalıdır. Homeopatik sistem ve böbrekler üzerine toksik etkileri vardır. Yeni doğan hayvanlarda dikkatle kullanılmalıdır. Uzun süreli kullanımları hepatoksisiteye ve hipotiroidizme yol açabilir. Sülfonamidler kanama eğilimini artırdığından dolayı tedavi vitamin K ile desteklenmelidir.

Köpeklerde uzun süreli kullanımı keratokonjunktivitis sikkaya yol açabilir. Özellikle Doberman-Pinscher ırkı köpeklerde olmak üzere tüm köpeklerde, kan tablosunda bozulma, nonseptik poliartiritis ve deride döküntülerle karakterize idiosinkratik zehirlenmelere neden olabilirler. Ayrıca sürgün, kusma, Steven Johnson Sendromu, sarılık, anemi, pıhtılaşma bozukluğu, granulosit sayısında azalma, sulfhemoglobinemi gibi istenmeyen etkileri vardır.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Yapılarında para-aminobenzoik asit (PABA) içeren prokain, benzokain, bütakain gibi yerel anestezikler ve prokain penisilin G ile antagonist etki oluşturabilir. Ayrıca nikotinamid, folik asit, kolin gibi B kompleks grubundan vitaminler ile bunların öncü maddeleri olan glutamik asit, metiyonin ve valin, izolösin, arjinin, lizin ve diğer bazı amino asitler de zayıf derecelerde olmak üzere sülfonamidlerin etkilerini antagonize ederler. Diüretiklerle beraber veya onları takiben kullanılmaları durumunda trombosit sayısında ciddi azalma yapabilirler. Bu durum bilhassa kalp yetmezliği olan hastalar için önemlidir ve ölüme neden olabilir.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Trimetoprim + sülfonamid türevleri esasına dayanan bütün kombinasyonların çiftlik hayvanlarındaki toksisitesi oldukça düşüktür. Buna rağmen önerilen dozlar aşılmamalı ve 5 günden uzun süre kullanılmamalıdır.

Doz aşımı hallerinde tedavi semptomatiktir. Diürezi sağlamak, dolayısıyla da ilacın idrardan eliminasyonuna yardım etmek için sıvı tedavisi uygulanmalıdır. Sodyum bikarbonat verilerek kristalüri riski en aza indirilebilir. Nadir olmakla beraber anafilaktik reaksiyonların görülmesi

durumunda epinefrin uygulanmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.): Oral kullanımda buzağı, kuzu ve oğlaklar, uterus içi kullanımda koyun ve inekler tedavi süresince ve son ilaç kullanımını takiben 14 gün süreyle kesime sevk edilemez. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben 10 gün geçmeden tavuk ve bindiler kesime gönderilmemelidir.

Uterus içi kullanımda tedavi süresince ve son ilaç kullanımını takiben 10 gün süreyle elde edilen koyun ve inek sütü insan gıdası olarak tüketime sunulmamalıdır.

İnsan tüketimi için yumurta elde edilen tavuk ve hindilere uygulanmaz.

KONTRENDİKASYONLAR

Kedilerde, kardiyak aritmili atlarda, hemopoietik sistem bozukluğu, şiddetli karaciğer hasarı olanlar ile böbrek yetmezliği olanlarda kullanılmamalıdır.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerlerde saklanmalıdır. Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

25°C'nin altında, nemden ve ışıktan korunarak muhafaza edildiği takdirde ilacın raf ömrü 5 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

10 tabletlik karton kutu içerisinde alüminyum folyo kaplı pvc blister ambalajlarda sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 12.01.2026

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

28.03.2000-009/0892

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Pİ FARMA İLAÇ SAN. ve TİC. A.Ş.

Malıköy Başkent OSB Mah. 26. Cad. No:34/A Sincan/ANKARA/TÜRKİYE

ÜRETİCİ FİRMA ADI VE ADRESİ

VİLSAN Veteriner İlaçları TİC. ve SAN. A.Ş.

Balıkhisar Mah. Balıkhisar Köy İçi Küme Evleri No:765A Akyurt/ANKARA/TÜRKİYE

BLİSTER

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır.

OTRİZOL

Oral/Uterus İçi Tablet

Veteriner Sistemik/Uterus İçi Antibakteriyel

Sülfametoksazol 1000 mg

Trimetoprim 200 mg

SERİ NO:

Ü.T.:

S.K.T.:

KUTU

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır.

OTRİZOL

Oral/Uterus İçi Tablet

Veteriner Sistemik/Uterus İçi Antibakteriyel

Her tablette 1000 mg Sülfametoksazol ve 200 mg Trimetoprim içerir.

Buzağılar, kuzu ve oğlaklar, köpekler ile etçi tavuk ve hindilerde duyarlı bakteriler tarafından meydana getirilen enfeksiyonlar ile septisemilerde, viral enfeksiyonlarla seyreden sekonder enfeksiyonların tedavisinde ve inek ve kısıraklarda duyarlı bakterilerin neden olduğu uterus enfeksiyonlarında kullanılır.

Uterus içi uygulama: Uterus içi yolla inek ve kısıraklarda 2-4 tablet uygulanır.

Oral yolla uygulama: Buzağı, kuzu ve oğlaklarda her 40 kg canlı ağırlık için günde 1 tablet oral yolla yutturulur. Bu miktar bir seferde ya da ikiye bölünerek verilmelidir. Köpeklerde her 10 kg için ¹/₄ tablet uygulanır. Etçi tavuk ve hindilerdeki genel günlük dozu 1 kg canlı ağırlığa hastalığın şiddetine ve sürünün yaşına göre 15-30 mg toplam etkin maddedir. Tedavilere 3-5 gün devam edilir.

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.): Oral kullanımda buzağı, kuzu ve oğlaklar, uterus içi kullanımda koyun ve inekler tedavi süresince ve son ilaç kullanımını takiben 14 gün süreyle kesime sevk edilemez. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben 10 gün geçmeden tavuk ve bindiler kesime gönderilmemelidir.

Uterus içi kullanımda tedavi süresince ve son ilaç kullanımını takiben 10 gün süreyle elde edilen koyun ve inek sütü insan gıdası olarak tüketime sunulmamalıdır.

İnsan tüketimi için yumurta elde edilen tavuk ve hindilere uygulanmaz.

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz.

25°C'nin altında nemden ve ışıktan korunarak muhafaza edilmelidir.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde saklanmalıdır.

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

28.03.2000-009/0892

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Pİ FARMA İLAÇ SAN. ve TİC. A.Ş.

Malıköy Başkent OSB Mah. 26. Cad. No:34/A Sincan/ANKARA/TÜRKİYE

ÜRETİCİ FİRMA ADI VE ADRESİ

VİLSAN Veteriner İlaçları TİC. ve SAN. A.Ş.

Balıkhisar Mah. Balıkhisar Köy İçi Küme Evleri No:765A Akyurt/ANKARA/TÜRKİYE

SERİ NO:

Ü.T.:

S.K.T.:

P.S.F.: (KDV Dahil) (Sadece Dış Etiket)