

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN ADI

Prontocill

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

1 ml:

Aktif madde

Benzilpenisilin prokain 300.000 IU.

Yardımcı Maddeler

Disodyum edetat (E386)	0.55 mg (antioksidan)
Metil parahidroksibenzoat (E218)	1.00 mg (koruyucu)
Sodyum formaldehid sülfoksilat	2.50 mg (antioksidan)

Yardımcı maddelerin tam listesi için 6.1 'e bakınız.

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Beyaz, açık sarı renkli enjeksiyonluk süspansiyon

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef türler

Sığır, koyun, keçi, at, köpek ve kediler.

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

PRONTOCILL Enjeksiyonluk Süspansiyon sığır, koyun, keçi, at, köpek ve kedilerde penisiline duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu enfeksiyonların tedavisinde, özellikle de gram pozitif aeroblar ve anaeroblar (*Actinomyces* spp., *Arcanobacterium* spp., *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix* spp., *Listeria* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.)

Gram negatif bakteriler, (*Actinobacillus* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus* spp., *Mannheimia haemolytica*, *Neisseria* spp., *Pasteurella* spp., *Vibrio* spp.), *Leptospira* ve *Spirochetes*.

Sığır: Streptokoklar ve *Trueperella pyogenes*'den kaynaklanan solunum sendromları, streptokokal mastitis, bakteriyel pyelonefrit, gazlı gangren, tetanoz

Koyun –keçi: Gangrenöz mastitis, klostridiosis.

4.3 Kontrendikasyonlar

Penisilinlere, ya da diğer β -laktam ilaçlara veya yardımcı maddelerden birine aşırı duyarlılığı olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

Renal yetmezlik durumlarında uygulanmamalıdır.

Penisiline dirençli olduğu bilinen vakalarda ürünün kullanımı kontrendikedir.

Tavşan, gine domuzu, hamster, çinçilya veya küçük kemirgenlere uygulanmamalıdır.

B-laktamaz üreten mikroorganizmaların varlığı tespit edilmişse, ürün kullanılmamalıdır.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

İnsan tüketimi için süt elde edilen atlarda kullanılmamalıdır.

Emildikten sonra benzilpenisilin, iyonize olması ve lipidde çözünürlüğü zayıf olması

sebebiyle biyolojik membranlara (örn. kan-beyin bariyeri) nüfuzu zayıftır. Örneğin, ürünün *Listeria monocytogenes*'e bağlı menenjit veya MSS enfeksiyonlarının tedavisinde kullanımı etkili olmayabilir. Ayrıca, benzilpenisilinin memeli hücrelerine nüfuzu zayıf olduğundan, bu ürünün *Listeria monocytogenes* gibi hücre içi patojenlerin tedavisinde etkisi çok az olabilir. Aşağıdaki bakteriler için yüksek MİK değerleri veya edinilmiş direnç olduğunu düşündüren iki modlu dağılım profilleri rapor edilmiştir:

- Metritise yol açan *Fusobacterium necrophorum* ve *Mannheimia haemolytica* (yalnızca bazı Üye Devletlerde) ve sığırlarda *Trueperella pyogenes*;
- Köpeklerde *S. aureus*, koagülaz-negatif Staphylococci ve *Enterococcus* spp.;
- Kedilerde *Staphylococcus aureus* ve *Staphylococcus felis*.

Veteriner tıbbi ürünün söz konusu bakterilerin yol açtığı enfeksiyonların tedavisinde kullanımı, klinik etkinlik elde edilememesine neden olabilir.

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Bu ürün, antibiyogram sonuçlarına göre kullanılmalıdır. Bunun mümkün olmaması halinde, tedavi, hedef bakterinin duyarlılığı ile ilgili yerel epidemiyolojik bilgilere (bölgesel veya çiftlik seviyesinde) göre tanımlanmalıdır.

Ürünün endikasyonlara göre farklı şekilde kullanımı, benzilpenisiline dirençli bakterilerin prevalansını artırabilir ve olası çapraz direnç nedeniyle diğer antibakteriyel ilaçlarla tedavilerin etkinliğini azaltabilir.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Penisilinlere, ya da diğer β -laktam ilaçlara veya yardımcı maddelerden birine aşırı duyarlı olduğu bilinen insanlar ürün ile temastan kaçınmalıdır.

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Penisiline duyarlı hayvanlarda alerjik reaksiyonlar gelişebilir. Bu durumda, uygun antidotlar uygulanmalıdır (epinefrin, adrenalin, kortizon ajanları, anti-histaminikler, Ca^{++} iyonları, vb.)

4.7 Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım

Ürün gebelik ve laktasyon durumunda kullanılabilir.

4.8. Diğer ilaçlarla etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Penisilinler, aminoglikozitlerle etkileşebilir ve tetrasiklin, sülfonamid ve makrolidlerle antagonist etkileşim gösterebilir. Bakteriyostatik antibiyotiklerle aynı anda uygulamayınız.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Kullanmadan önce iyice çalkalanmalıdır.

Derin kas içi ya da deri altı uygulanmalıdır. Sığır, koyun, keçi, köpek ve kedilerde 24 saatte bir, atlarda ise 24-48 saatte bir olmak üzere 10 ml/100 kg vücut ağırlığıdır ve yaklaşık olarak 30.8 mg/vücut ağırlığına eşdeğerdir. (30.000 IU benzilpenisilin prokain /kg vücut ağırlığına eşdeğer)

Tedavi süresi 3-7 gündür.

Uygun tedavi süresi, tedavi edilen hayvanın klinik ihtiyaçlarına ve iyileşmesine göre seçilmelidir. Hedef dokunun erişilebilirliğine ve hedef patojenin özelliklerine dikkat edilmelidir.

Enjeksiyon bölgesi başına 50 ml aşılmamalıdır.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Aşırı doza bağlı bilinen bir semptom yoktur.

Belirtilen dozlar aşılmamalıdır.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dahil)

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben eti için yetiştirilen sığır, koyun ve keçiler 20 gün geçmeden kesime sevk edilmemelidir. İlacın kullanımı süresince ve kullanımın durdurulmasını takiben 8 gün (16 sağım) süreyle elde edilen sütler tüketime sunulmamalıdır. Sütü insan tüketimine sunulan atlarda kullanılmamalıdır.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Sistemik kullanım için antibakteriyel: β -laktamaz duyarlı benzilpenisilin prokain
ATC Vet Kodu : QJ01CE09

5.1 Farmakodinamik özellikler

PRONTOCILL Enjeksiyonluk Süspansiyon benzilpenisilin prokain bazlı, β -laktam ailesine ait enjeksiyonluk süspansiyondur. Bakteriyel hücre duvarı oluşumuna müdahale ederek, benzilpenisilin, çoğunlukla aerobik ve anaerobik Gram-pozitif bakterilere (*Actinomyces* spp., *Arcanobacterium* spp., *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix* spp., *Listeria* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. dahil), Gram-negatif bakterilere (*Actinobacillus* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus* spp., *Mannheimia haemolytica*, *Neisseria* spp., *Pasteurella* spp., *Vibrio* spp.), *Leptospira* ve *Spirochetes*'e karşı bakterisidal etki gösterir.

Enterobacterales, *Bacteroides fragilis*, pek çok *Campylobacter* spp. türü, *Nocardia* spp., *Pseudomonas* spp. ve beta laktamaz üreten *Staphylococcus* spp. dirençlidir.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Parenteral uygulamadan sonra, benzilpenisilin prokain yavaş absorbe edilir (T_{max} = 1- 4 saat) ve yaklaşık olarak 24 saat süre ile terapötik olarak etkili kan seviyelerinde kalır. Dokularda ve hücre dışı sıvılarda iyi dağılım gösterir.

Dağılım hacmi 0.2-0.3 L / kg'dır ve uygulanan dozun yaklaşık %40-65'i plazma albüminlerine bağlanır. Vücuttan değişmemiş formda ve esas olarak renal yoldan (% 60-90) ve daha az ölçüde safra ve sütle atılır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Disodyum edetat (E386)

Metil parahidroksibenzoat (E218)

Sodyum formaldehid sülfoksilat

Prokain hidroklorür

Sodyum sitrat

Polivinil pirolidon

Enjeksiyonluk su

6.2 Geçimsizlikler

Uyumluluk çalışmalarının gerçekleştirilmemiş olması sebebiyle, diğer veteriner tıbbi ürünlerle karıştırılmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: Üretim tarihinden itibaren 2 yıl.

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 28 gün.

Tıpa en fazla 20 defa delinmelidir.

6.4 Muhafaza şartları

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

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

100 ve 250 ml'lik amber renkli Tip II cam şişelerde, gri renkli klorobutil bazlı esnek lastik tıpalı (Tip I), gri renkli flip-of alüminyum güvenlik halkalı ve sarı renkli polipropilen mühürlü olarak karton kutu içerisinde satışa sunulmuştur.

Tüm ambalaj boyutları pazarda olmayabilir.

6.6 Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler

Kullanılmayan veteriner tıbbi ürün veya bu ürünün kullanımıyla ortaya çıkan atık maddeler yasalara göre tıbbi atık olarak imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

GÜNEŞLİ AŞI İLAÇ İTHALAT İHRACAT VE GIDA ÜRETİM SAN.VE TİC.A.Ş.

Gürpınar Mh. Hilal Sk. No:2 Kat:5

34528 Beylikdüzü - İSTANBUL

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

015/046

9.PAZARLAMA İZNİ (İLK) VERİLME TARİHİ

12.07.2018

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

19.06.2025

PROSPEKTÜS

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
PRONTOCILL
Enjeksiyonluk Süspansiyon
Veteriner Sistemik Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Beyaz, açık sarı renkli enjeksiyonluk süspansiyonun 1ml.si 300.000 IU benzilpenisilin prokain, 0.55 mg Disodyum edetat (antioksidan), 1 mg Metil parahidroksibenzoat (koruyucu) ve 2.5 mg sodyum formaldehid sülfoksilat (antioksidan) ihtiva eder.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Farmakodinamik özellikler

PRONTOCILL Enjeksiyonluk Süspansiyon benzilpenisilin prokain bazlı, β -laktam ailesine ait enjeksiyonluk süspansiyondur. Bakteriyel hücre duvarı oluşumuna müdahale ederek, benzilpenisilin, çoğunlukla aerobik ve anaerobik Gram-pozitif bakterilere (*Actinomyces* spp., *Arcanobacterium* spp., *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix* spp., *Listeria* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. dahil), Gram-negatif bakterilere (*Actinobacillus* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus* spp., *Mannheimia heamolitica*, *Neisseria* spp., *Pasteurella* spp., *Vibrio* spp.), *Leptospira* ve *Spirochetes*'e karşı bakterisidal etki gösterir.

Enterobacterales, *Bacteroides fragilis*, pek çok *Campylobacter* spp. türü, *Nocardia* spp., *Pseudomonas* spp. ve beta laktamaz üreten *Staphylococcus* spp. dirençlidir.

Farmakokinetik özellikler

Parenteral uygulamadan sonra, benzilpenisilin prokain yavaş absorbe edilir (T_{max} = 1- 4 saat) ve yaklaşık olarak 24 saat süre ile, terapötik olarak etkili kan seviyelerinde kalır. Dokularda ve hücre dışı sıvılarda iyi dağılım gösterir. Dağılım hacmi 0.2-0.3 L / kg'dır ve uygulanan dozun yaklaşık % 40-65'i plazma albüminlerine bağlanır. Vücuttan değişmemiş formda ve esas olarak renal yoldan (% 60-90) ve daha az ölçüde safra ve sütle atılır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

PRONTOCILL Enjeksiyonluk Süspansiyon sığır, koyun, keçi, at, köpek ve kedilerde penisiline duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu enfeksiyonların tedavisinde, özellikle de gram pozitif aeroblar ve anaeroblar (*Actinomyces* spp., *Arcanobacterium* spp., *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix* spp., *Listeria* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.)

Gram negatif bakteriler, (*Actinobacillus* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus* spp., *Mannheimia heamolitica*, *Neisseria* spp., *Pasteurella* spp., *Vibrio* spp.), *Leptospira* ve *Spirochetes*.

Sığır: Streptokoklar ve *Trueperella pyogenes*'den kaynaklanan solunum sendromları, streptokokal mastitis, bakteriyel pyelonefrit, gazlı gangren, tetanoz

Koyun –keçi: Gangrenöz mastitis, klostridiosis.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Kullanmadan önce iyice çalkalanmalıdır.

Derin kas içi ya da deri altı uygulanmalıdır.

PRONTOCILL Enjeksiyonluk Süspansiyon günlük dozu; Sığır, koyun, keçi, köpek ve kedilerde 24 saatte bir, atlarda ise 24-48 saatte bir olmak üzere 10 ml/100 kg vücut ağırlığıdır ve yaklaşık olarak 30.8 mg/ vücut ağırlığına eşdeğerdir. (30.000 IU benzilpenisilin prokain/kg vücut ağırlığına eşdeğer)

Tedavi süresi 3-7 gündür.

Uygun tedavi süresi, tedavi edilen hayvanın klinik ihtiyaçlarına ve iyileşmesine göre seçilmelidir. Hedef dokunun erişilebilirliğine ve hedef patojenin özelliklerine dikkat edilmelidir.

Enjeksiyon bölgesi başına 50 ml aşılmamalıdır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

İnsan tüketimi için süt elde edilen atlarda kullanılmamalıdır.

Emildikten sonra benzilpenisilin, iyonize olması ve lipidde çözünürlüğü zayıf olması sebebiyle biyolojik membranlara (örn. kan-beyin bariyeri) nüfuzu zayıftır. Örneğin, ürünün *Listeria monocytogenes*'e bağlı menenjit veya MSS enfeksiyonlarının tedavisinde kullanımı etkili olmayabilir. Ayrıca, benzilpenisilinin memeli hücrelerine nüfuzu zayıf olduğundan, bu ürünün *Listeria monocytogenes* gibi hücre içi patojenlerin tedavisinde etkisi çok az olabilir.

Aşağıdaki bakteriler için yüksek MİK değerleri veya edinilmiş direnç olduğunu düşündüren iki modlu dağılım profilleri rapor edilmiştir:

- Metritise yol açan *Fusobacterium necrophorum* ve *Mannheimia haemolytica* (yalnızca bazı Üye Devletlerde) ve sığırlarda *Trueperella pyogenes*;
- Köpeklerde *S. aureus*, koagülaz-negatif *Staphylococci* ve *Enterococcus spp.*;
- Kedilerde *Staphylococcus aureus* ve *Staphylococcus felis*.

Veteriner tıbbi ürünün söz konusu bakterilerin yol açtığı enfeksiyonların tedavisinde kullanımı, klinik etkinlik elde edilememesine neden olabilir.

Bu ürün, antibiyogram sonuçlarına göre kullanılmalıdır. Bunun mümkün olmaması halinde, tedavi, hedef bakterinin duyarlılığı ile ilgili yerel epidemiyolojik bilgilere (bölgesel veya çiftlik seviyesinde) göre tanımlanmalıdır.

Ürünün endikasyonlara göre farklı şekilde kullanımı, benzilpenisiline dirençli bakterilerin prevalansını artırabilir ve olası çapraz direnç nedeniyle diğer antibakteriyel ilaçlarla tedavilerin etkinliğini azaltabilir.

Ürün gebelik ve laktasyon durumunda kullanılabilir.

Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım

Ürün gebelik ve laktasyon durumunda kullanılabilir.

İSTENMEYEN ETKİLER

Penisiline duyarlı hayvanlarda alerjik reaksiyonlar gelişebilir. Bu durumda, uygun antidotlar uygulanmalıdır (epinefrin, adrenalin, kortizon ajanları, anti-histaminikler, Ca⁺⁺ iyonları, vb.)

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Penisilinler, aminoglikozitlerle etkileşebilir ve tetrasiklin, sülfonamid ve makrolidlerle antagonist etkileşim gösterebilir. Bakteriyostatik antibiyotiklerle aynı anda uygulamayınız.

Uyumluluk çalışmalarının gerçekleştirilmemiş olması sebebiyle, diğer veteriner tıbbi ürünlerle karıştırılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Aşırı doza bağlı bilinen bir semptom yoktur.
Belirtilen dozlar aşılmamalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s.): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben eti için yetiştirilen sığır, koyun ve keçiler 20 gün geçmeden kesime sevk edilmemelidir. İlacın kullanımı süresince ve kullanımın durdurulmasını takiben 8 gün (16 sağım) süreyle elde edilen sütler tüketime sunulmamalıdır. Sütü insan tüketimine sunulan atlarda kullanılmamalıdır.

KONTRENDİKASYONLAR

Penisilinlere, ya da diğer β -laktam ilaçlara veya yardımcı maddelerden birine aşırı duyarlılığı olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

Renal yetmezlik durumlarında uygulanmamalıdır.
Penisiline dirençli olduğu bilinen vakalarda ürünün kullanımı kontrendikedir.
Tavşan, gine domuzu, hamster, çinçilya veya küçük kemirgenlere uygulanmamalıdır.
B-laktamaz üreten mikroorganizmaların varlığı tespit edilmişse, ürün kullanılmamalıdır.

GENEL UYARILAR

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

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Penisilinlere, ya da diğer β -laktam ilaçlara veya yardımcı maddelerden birine aşırı duyarlı olduğu bilinen insanlar ürün ile temastan kaçınmalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Ürün, ilk kullanımdan sonra da dâhil, ışıktan koruyarak, 25°C'nin altında, buzdolabı ve derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında muhafaza edilmelidir.
Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıldır. Ürün ilk açıldıktan sonra 28 gün içinde kullanılmalıdır. Tıpa en fazla 20 defa delinmelidir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmayan veteriner tıbbi ürün veya bu ürünün kullanımıyla ortaya çıkan atık maddeler yasalara göre tıbbi atık olarak imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

100 ve 250 ml'lik amber renkli Tip II cam şişelerde, gri renkli klorobutil bazlı esnek lastik tıpalı (Tip I), gri renkli flip-of alüminyum güvenlik halkalı ve sarı renkli polipropilen mühürlü olarak karton kutu içerisinde satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 19.06.2025

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

12.07.2018 – 015/046

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

GÜNEŞLİ AŞI İLAÇ İTHALAT İHRACAT VE GIDA ÜRETİM SAN.VE TİC.A.Ş.

Gürpınar Mh. Hilal Sk. No:2 Kat:5

34528 Beylikdüzü - İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

FATRO S.p.A

Via Emilia 285 – 40064 Ozzano Emilia (Bologna)- İtalya

İç Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

PRONTOCILL

Enjeksiyonluk Süspansiyon

Veteriner Sistemik Antibakteriyel

1ml'si 300.000 IU Benzilpenisilin prokain, 0.55 mg Disodyum edetat (antioksidan), 1 mg metil Parahidroksibenzoat (koruyucu) ve 2.5 mg Sodyum formaldehid sülfoksilat (antioksidan) ihtiva eder.

Sığır, koyun, keçi, at, köpek ve kedilerde penisiline duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu enfeksiyonların, özellikle de gram pozitif aeroblar ve anaeroblar ile gram negatif bakterilerin neden olduğu enfeksiyonların tedavisinde kullanılır.

Sığır: Streptokoklar ve *Trueperella pyogenes*'den kaynaklanan solunum sendromları, streptokokal mastitis, bakteriyel pyelonefrit, gazlı gangren, tetanoz

Koyun-keçi: Gangrenöz mastitis, klostridiosis.

Kullanmadan önce iyice çalkalanmalıdır. Derin kas içi ya da deri altı uygulanmalıdır.

PRONTOCILL Enjeksiyonluk Süspansiyon günlük dozu; Sığır, koyun, keçi, köpek ve kedilerde 24 saatte bir, atlarda ise 24-48 saatte bir olmak üzere 10 ml/100 kg vücut ağırlığıdır ve yaklaşık olarak 30.8 mg/ vücut ağırlığına eşdeğerdir. (30.000 IU benzilpenisilin prokain/kg vücut ağırlığına eşdeğer). **Tedavi süresi 3-7 gündür.**

Enjeksiyon bölgesi başına 50 ml aşılmamalıdır.

Detaylı bilgi için prospektüsü okuyunuz.

Sığır, Koyun ve Keçi eti için kalıntı arınma süresi:20 gün

Sığır, Koyun ve Keçi sütü için kalıntı arınma süresi:8 gün (16 saım)

Sütü insan tüketimine sunulan atlarda kullanılmamalıdır.

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

Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıldır.

Ürün ilk açıldıktan sonra 28 gün içinde kullanılmalıdır. Tıpa en fazla 20 defa delinmelidir.

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

12.07.2018 – 015/046

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

GÜNEŞLİ AŞI İLAÇ İTHALAT İHRACAT VE GIDA ÜRETİM SAN. VE TİC. A.Ş.

Gürpınar Mh. Hilal Sk. No:2 Kat:5

34528 Beylikdüzü – İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

FATRO S.p.A

Via Emilia 285 – 40064 Ozzano Emilia (Bologna)- İtalya

Seri no:

Üretim Tarihi:

Son kullanma tarihi :

Dış Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
PRONTOCILL
Enjeksiyonluk Süspansiyon
Veteriner Sistemik Antibakteriyel

1ml'si 300.000 IU Benzilpenisilin prokain, 0.55 mg Disodyum edetat (antioksidan), 1 mg metil Parahidroksibenzoat (koruyucu) ve 2.5 mg Sodyum formaldehid sülfoksilat (antioksidan) ihtiva eder.

Sığır, koyun, keçi, at, köpek ve kedilerde penisiline duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu enfeksiyonların, özellikle de gram pozitif aeroblar ve anaeroblar ile gram negatif bakterilerin neden olduğu enfeksiyonların tedavisinde kullanılır.

Sığır: Streptokoklar ve *Trueperella pyogenes*'den kaynaklanan solunum sendromları, streptokokal mastitis, bakteriyel pyelonefrit, gazlı gangren, tetanoz

Koyun-keçi: Gangrenöz mastitis, klostridiosis.

Kullanmadan önce iyice çalkalanmalıdır. Derin kas içi ya da deri altı uygulanmalıdır.

PRONTOCILL Enjeksiyonluk Süspansiyon günlük dozu; Sığır, koyun, keçi, köpek ve kedilerde 24 saatte bir, atlarda ise 24-48 saatte bir olmak üzere 10 ml/100 kg vücut ağırlığıdır ve yaklaşık olarak 30.8 mg/ vücut ağırlığına eşdeğerdir. (30.000 IU benzilpenisilin prokain/kg vücut ağırlığına eşdeğer). **Tedavi süresi 3-7 gündür.**

Enjeksiyon bölgesi başına 50 ml aşılmamalıdır.

Detaylı bilgi için prospektüsü okuyunuz.

Sığır, Koyun ve Keçi eti için kalıntı arınma süresi :20 gün

Sığır, Koyun ve Keçi sütü için kalıntı arınma süresi :8 gün (16 saım)

Sütü insan tüketimine sunulan atlarda kullanılmamalıdır.

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

Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıldır.

Ürün ilk açıldıktan sonra 28 gün içinde kullanılmalıdır. Tıpa en fazla 20 defa delinmelidir.

100 ml ve 250 ml'lik amber renkli Tip II cam şişelerde, gri renkli klorobutil bazlı esnek lastik tıpalı (Tip I), gri renkli flip-of alüminyum güvenlik halkalı ve sarı renkli polipropilen mühürlü olarak karton kutu içerisinde satışa sunulmuştur.

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

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

12.07.2018 – 015/046

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

GÜNEŞLİ AŞI İLAÇ İTHALAT İHRACAT VE GIDA ÜRETİM SAN. VE TİC. A.Ş.

Gürpınar Mh. Hilal Sk. No:2 Kat:5

34528 Beylikdüzü – İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

FATRO S.p.A Via Emilia 285 – 40064 Ozzano Emilia (Bologna)- İtalya

Seri no:

Üretim Tarihi:

Son kullanma tarihi :

K.D.V dahil perakende satış fiyatı: