

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

SULFAVİM Oral çözelti Tozu

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her gramda:

Aktif madde:

Sülfaklozin sodyum600 mg

Yardımcı maddeler:

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Oral çözelti Tozu

Krem-beyaz renkte toz.

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Etçi tavuk

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Etçi tavuklarda; *Eimeria tenella*, *Eimeria necatrix*, *Eimeria brunetti*, *Eimeria maxima*, *Eimeria acervulina* ve *Eimeria mitis*'in neden olduğu koksidiyozunun tedavisi ile *Salmonella gallinarum* ve *Pasteurella multocida* tarafından meydana getirilen bakteriyel enfeksiyonların tedavisinde kullanılır.

4.3 Kontrendikasyonlar

Şiddetli karaciğer ve böbrek fonksiyon bozukluğu olan hayvanlarda kullanılmamalıdır. Sıvı alımında ya da idrar üretiminde düşüşe neden olan hastalıklarda veya asidüri durumlarında kullanılmamalıdır. Hematopoetik sistem hasarı bulunan hayvanlarda kullanılmamalıdır. Sülfonamidlere ve/veya yardımcı maddelerden herhangi birine hassasiyet gösteren hayvanlarda kullanılmamalıdır. Sülfonamidlere dirençli mikroorganizmalar tarafından meydana getirilen enfeksiyonlarda kullanılmaz.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Hasta hayvanlarda ilaçlı suyun alımı klinik duruma göre değişebilir. Tedavi süresi boyunca su alımı dikkatle takip edilmelidir. İlaçlı suyun alımı bakım besleme koşulları, ırk, yaş, çevre şartları ve enfeksiyon durumuna göre değişebilir. Koksidiyozis tedavisi için ayrıca kafesler ve ekipmanların da kapsamlı bir şekilde temizlenmesi ve dezenfekte edilmesi gereklidir.

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Ürünün kullanımında resmi ülkesel ve bölgesel antimikrobiyal politikalar dikkate alınmalıdır. Bu ürünü hayvanlardan elde edilen bakteriler için yapılmış duyarlılık test sonuçlarına göre kullanınız. Bu mümkün değilse tedavi hedef bakteriye ait bölgesel epidemiyolojik hassasiyet verilerine dayandırılmalıdır. Bu ürünün ürün özellikleri özetinde belirtilen talimatlara uygun şekilde kullanılmaması, Sülfaklozine dirençli bakterilerin gelişmesine ve tedavinin etkinliğinin azalmasına neden olabilir. Yetiştiricilikte iyi yönetim ve hijyen uygulamaları ile bu ürünün

tekrarlayan ve uzun süreli kullanımında kaçınılmalıdır. Hasta hayvanlarda ilaçlı suyun alımı klinik duruma göre değişebilir. Tedavi süresi boyunca su alımı dikkatle takip edilmelidir.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Sülfonamidlere karşı aşırı duyarlılığı olduğu bilinen kişiler ve hamile kadınlar, veteriner tıbbi ürünle temastan kaçınılmalıdır. Veteriner ilacını kullanırken tozu solumaktan ve suya karıştırırken cilt ve gözlerle temasından kaçınılmalıdır. İlacı kullanırken koruyucu ekipman (eldiven, koruyucu gözlük ve maske) kullanılmalıdır. İlacı kullanırken sigara içmeyin, yemek yemeyin veya su içmeyin. Ciltle temas ettikten sonra etkilenen bölge sabun ve suyla yıkanmalıdır. Göze temas ettikten sonra göz 15 dakika boyunca suyla yıkanmalıdır. Ürün kazara solunduktan sonra etkilenen kişiyi temiz havaya çıkarmak gerekir. İlacı kullandıktan sonra ellerinizi iyice yıkayın. İlacın teması sonrasında ciltte kızarıklık, dudakların, yüzün ve gözlerin şişmesi veya nefes almada zorluk ve taşıkardi gibi belirtiler gelişirse derhal tıbbi yardım alın ve kullanıcılara yönelik yazılı bilgileri veya ambalajı doktorlara gösterin.

(iii) Diğer uyarılar

-

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. Hemopoietik 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 tedavi desteklenmelidir.

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Yumurtaları insan tüketimine yönelik olan yumurta tavuklarında kullanmayın.

4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

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. Jelatin, albümin, pepton ve serum proteinleri sülfonamidlerin etkisini engellediklerinden beraber kullanılmamalıdır.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Sülfaklozinin günlük farmakolojik dozu 50 mg/kg vücut ağırlığıdır. Pratikte her 100 kg vücut ağırlığı için günde 8 gram toz, kısa sürede tüketilebilecek içme suyuna katılarak kullanılır. *E.tenella* ve *E.necatrix* invazyonu durumunda 70 mg/kg (12 gram toz /100 kg vücut ağırlığı) vücut ağırlığı dozuna yükseltilmesi önerilir. İlaçlı suyun verilmesinden 2-3 saat önce hayvanların susuz bırakılması tavsiye edilir. Tedavi süresi 3 gündür. 3 günlük tedavi uygulanabildiği gibi aralıklı tedavi de uygulanabilir:

a) 1, 3, 5 (7. ve 9.) günlerde,

b) 1, 2 sonra 5. (6. ve 9.) günlerde,
uygulanan çözelti her gün taze olarak hazırlanmalıdır.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Uzun süreli ve aşırı yüksek dozlarda kullanılması durumunda kristalüri, konvülsiyon ve halsizlik oluşabilir. Bu durumda ilaçla tedavi kesilmeli ve bikarbonat ya da ringer laktat çözeltisi infüzyonlarıyla böbreklerden atılım sağlanmalıdır.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen etçi tavuklar 16 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Yumurtası insan tüketimine sunulan kanatlılarda kullanılmamalıdır.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: (QP) Antiparaziter ürünler, insektisitler ve repellentler; (QP51) Antiprotozoaller; (QP51B) Koksidiyal hastalıklara karşı ajanlar; QP51BA Sülfonamidler, saf ve kombinasyon halinde koksidiyozise karşı; (QP51BA03) Sülfaklozin
ATC Vet Code: QP51BA03

5.1 Farmakodinamik özellikler

Ürünün etken maddesi olan Sülfaklozin, sulfonamid türevi antibakteriyel ve antikoksidial etkili sentetik bir maddedir. Antibakteriyel etkisi bakteriyostatik ve antikoksidial etkisi de koksidiyostatiktir. Protozoon ve bakteri metabolizmasında para amino benzoikasitin (PABA) yerini alarak folik asit sentezini inhibe ederek etkisini gösterir. Folik asidin ön bileşiği PABA'dır. Sülfaklozin bakterilerde ve bazı protozoonlarda bulunan ve yaşamsal önemi olan folik asit sentezi için gerekli PABA yerine geçerek nükleik asit sentezini inhibe ederek etki gösterirler.

Sonuçta pürin bazları ve timidin yapımını sağlayan enzimlerin ko-faktörü olan tetrahidrofolat türevleri yapılamaması sonucu protozoon ve bakterilerin DNA ve RNA sentezi bozulur. Salmonella için MİK değeri 16 µg/ml'dir. Sülfonamidlere direnç kromozom veya plazmid kaynaklı olabilir. Kromozomal kaynaklı meydana gelen dirençte, folat metabolizmasında para-aminobenzoik asit (PABA)'nın yüksek düzeyde sentezlenmesi sonucu sülfonamidlerin inhibisyonu söz konusudur. Plazmid kontrolünde olan direnç ise sülfonaidlere düşük afinite gösteren dihidropteroat sentetaz (DHPS) enziminin sentezlenmesidir.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Ağızdan verilmelerini takiben, sindirim kanalından basit geçişle ve iyi emilirler. Kanatlılarda sindirim kanalından emilme, diğer hayvanlara oranla daha hızlı ve iyidir. İçme suyu ile verildiğinde hızla emilerek ortalama 1-3 saat içinde kanda maksimum düzeye ulaşır ve etkin yoğunluğunu 12 saat süreyle korur. Hayvanlarda plazmadaki 5-150 µg/ml arasındaki ilaç yoğunlukları en etkili ve güvenli olarak kabul edilir. Plazma proteinlerine değişik oranda (%15-90) bağlanırlar. Kan – beyin bariyerini geçebilir ve beyin omurilik sıvısında etkili yoğunluklara ulaşabilirler.

Metabolitleri genellikle glukuronik asit ve sülfat ile birleştikten sonra atılır. Vücudu idrar, safra ve dışkı yoluyla terk eder.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Laktoz Monohidrat

6.2 Geçimsizlikler

Uyumluluk çalışmaları bulunmadığından bu veteriner tıbbi ürün, diğer veteriner tıbbi ürünlerle karıştırılmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 2 yıl (24 ay)

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 30 gün

İlaçlı içme suyunun raf ömrü: 24 saat

6.4 Muhafaza şartları

Ambalajlı ürünün saklama koşulları:

25°C altında buzdolabına konulmadan, dondurulmadan ve güneş ışığından korunarak saklanmalıdır.

İç ambalaj ilk açıldıktan sonraki saklama koşulları: 25°C altında buzdolabına konulmadan, dondurulmadan ve güneş ışığından korunarak saklanmalıdır.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

1000 g'lık HDPE beyaz plastik kavanozlar beyaz renkli kilitli HDPE kapak ve kilitli kavanoz tapa ile kapatılmış ve kutusuz olarak satışa sunulmuştur.

6.6 Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler

Kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

VİMAR GIDA TARIM VE HAYVANCILIK SAN. TİC.A.Ş.

İstanbul Anadolu Yakası Organize Sanayi Bölgesi

Aydınlı Mah. 2. Sanayi Cd. No: 16 34953 Tuzla/İstanbul

Tel: 0(216) 593 11 50 Faks: 0(216) 593 11 55

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

024/0061

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

24.06.2011

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

24.12.2025

Prospektüs + İç/Dış Ambalaj Etiket Metni

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
SULFAVİM
Oral Çözelti Tozu
Veteriner Sistemik Antibakteriyel ve Antiprotozoal

BİLEŞİMİ

SULFAVİM Oral Çözelti Tozu; her g'ında 600 mg sülfaklozin sodyum içeren krem-beyaz renkte toz formülasyondur.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakodinamik Özellikler:

Ürünün etken maddesi olan Sülfaklozin, sulfonamid türevi antibakteriyel ve antikoksidial etkili sentetik bir maddedir. Antibakteriyel etkisi bakteriyostatik ve antikoksidial etkisi de koksidiyostatiktir. Protozoon ve bakteri metabolizmasında para amino benzoikasitin (PABA) yerini alarak folik asit sentezini inhibe ederek etkisini gösterir. Folik asidin ön bileşiği PABA'dır. Sülfaklozin bakterilerde ve bazı protozoonlarda bulunan ve yaşamsal önemi olan folik asit sentezi için gerekli PABA yerine geçerek nükleik asit sentezini inhibe ederek etki gösterirler.

Sonuçta pürin bazları ve timidin yapımını sağlayan enzimlerin ko-faktörü olan tetrahidrofolat türevleri yapılamaması sonucu protozoon ve bakterilerin DNA ve RNA sentezi bozulur. Salmonella için MİK değeri 16 µg/ml'dir. Sülfonamidlere direnç kromozom veya plazmid kaynaklı olabilir. Kromozomal kaynaklı meydana gelen dirençte, folat metabolizmasında para-aminobenzoik asit (PABA)'nın yüksek düzeyde sentezlenmesi sonucu sülfonamidlerin inhibisyonu söz konusudur. Plazmid kontrolünde olan direnç ise sülfonaidlere düşük afinite gösteren dihidropteroat sentetaz (DHPS) enziminin sentezlenmesidir.

Farmakokinetik özellikler

Ağızdan verilmelerini takiben, sindirim kanalından basit geçişle ve iyi emilirler. Kanatlılarda sindirim kanalından emilme, diğer hayvanlara oranla daha hızlı ve iyidir. İçme suyu ile verildiğinde hızla emilerek ortalama 1-3 saat içinde kanda maksimum düzeye ulaşır ve etkin yoğunluğunu 12 saat süreyle korur. Hayvanlarda plazmadaki 5-150 µg/ml arasındaki ilaç yoğunlukları en etkili ve güvenli olarak kabul edilir. Plazma proteinlerine değişik oranda (%15-90) bağlanırlar. Kan – beyin bariyerini geçebilir ve beyin omurilik sıvısında etkili yoğunluklara ulaşabilirler.

Metabolitleri genellikle glukuronik asit ve sülfat ile birleştikten sonra atılır. Vücudu idrar, safra ve dışkı yoluyla terk eder.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Etçi tavuklarda; *Eimeria tenella*, *Eimeria necatrix*, *Eimeria brunetti*, *Eimeria maxima*, *Eimeria acervulina* ve *Eimeria mitis*'in neden olduğu koksidiyozunun tedavisi ile *Salmonella gallinarum* ve *Pasteurella multocida* tarafından meydana getirilen bakteriyel enfeksiyonların tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ ve DOZU

Sülfaklozinin günlük farmakolojik dozu 50 mg/kg vücut ağırlığıdır. Pratikte her 100 kg vücut ağırlığı için günde 8 gram toz, kısa sürede tüketilebilecek içme suyuna katılarak kullanılır. *E.tenella* ve *E.necatrix* invazyonu durumunda 70 mg/kg (12 gram toz /100 kg vücut ağırlığı) vücut ağırlığı dozuna yükseltilmesi önerilir. İlaçlı suyun verilmesinden 2-3 saat önce

hayvanların susuz bırakılması tavsiye edilir. Tedavi süresi 3 gündür. 3 günlük tedavi uygulanabildiği gibi aralıklı tedavi de uygulanabilir:

a) 1, 3, 5 (7. ve 9.) günlerde,

b) 1, 2 sonra 5. (6. ve 9.) günlerde,

uygulanan çözelti her gün taze olarak hazırlanmalıdır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Hasta hayvanlarda ilaçlı suyun alımı klinik duruma göre değişebilir. Tedavi süresi boyunca su alımı dikkatle takip edilmelidir. İlaçlı suyun alımı bakım besleme koşulları, ırk, yaş, çevre şartları ve enfeksiyon durumuna göre değişebilir. Koksidiyozis tedavisi için ayrıca kafesler ve ekipmanların da kapsamlı bir şekilde temizlenmesi ve dezenfekte edilmesi gereklidir.

Ürünün kullanımında resmi ülkesel ve bölgesel antimikrobiyal politikalar dikkate alınmalıdır. Bu ürünü hayvanlardan elde edilen bakteriler için yapılmış duyarlılık test sonuçlarına göre kullanınız. Bu mümkün değilse tedavi hedef bakteriye ait bölgesel epidemiyolojik hassasiyet verilerine dayandırılmalıdır. Bu ürünün ürün özellikleri özetinde belirtilen talimatlara uygun şekilde kullanılmaması, Sülfaklozine dirençli bakterilerin gelişmesine ve tedavinin etkinliğinin azalmasına neden olabilir. Yetiştiricilikte iyi yönetim ve hijyen uygulamaları ile bu ürünün tekrarlayan ve uzun süreli kullanımında kaçınılmalıdır. Hasta hayvanlarda ilaçlı suyun alımı klinik duruma göre değişebilir. Tedavi süresi boyunca su alımı dikkatle takip edilmelidir.

Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım: Yumurtaları insan tüketimine yönelik olan yumurta tavuklarında kullanmayın.

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. Hemopoietik 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 tedavi desteklenmelidir.

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, izölösün, arjinin, lizin ve diğer bazı amino asitler de zayıf derecelerde olmak üzere sülfonamidlerin etkilerini antagonize ederler. Jelatin, albümin, pepton ve serum proteinleri sülfonamidlerin etkisini engellediklerinden beraber kullanılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER ve ANTİDOT

Uzun süreli ve aşırı yüksek dozlarda kullanılması durumunda kristalüri, konvülsiyon ve halsizlik oluşabilir. Bu durumda ilaçla tedavi kesilmeli ve bikarbonat ya da ringer laktat çözeltisi infüzyonlarıyla böbreklerden atılım sağlanmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen etçi tavuklar 16 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Yumurtası insan tüketimine sunulan kanatlılarda kullanılmamalıdır.

KONTRENDİKASYONLAR

Şiddetli karaciğer ve böbrek fonksiyon bozukluğu olan hayvanlarda kullanılmamalıdır. Sıvı alımında ya da idrar üretiminde düşüşe neden olan hastalıklarda veya asidüri durumlarında kullanılmamalıdır. Hematopoetik sistem hasarı bulunan hayvanlarda kullanılmamalıdır. Sülfonamidlere ve/veya yardımcı maddelerden herhangi birine hassasiyet gösteren hayvanlarda kullanılmamalıdır. Sülfonamidlere dirençli mikroorganizmalar tarafından meydana getirilen enfeksiyonlarda kullanılmaz.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerlerde saklayınız.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Sülfonamidlere karşı aşırı duyarlılığı olduğu bilinen kişiler ve hamile kadınlar, veteriner tıbbi ürünle temastan kaçınılmalıdır. Veteriner ilacını kullanırken tozu solumaktan ve suya karıştırırken cilt ve gözlerle temasından kaçınılmalıdır. İlacı kullanırken koruyucu ekipman (eldiven, koruyucu gözlük ve maske) kullanılmalıdır. İlacı kullanırken sigara içmeyin, yemek yemeyin veya su içmeyin. Ciltle temas ettikten sonra etkilenen bölge sabun ve suyla yıkanmalıdır. Göze temas ettikten sonra göz 15 dakika boyunca suyla yıkanmalıdır. Ürün kazara solunduktan sonra etkilenen kişiyi temiz havaya çıkarmak gerekir. İlacı kullandıktan sonra ellerinizi iyice yıkayın. İlacın teması sonrasında ciltte kızarıklık, dudakların, yüzün ve gözlerin şişmesi veya nefes almada zorluk ve taşikardi gibi belirtiler gelişirse derhal tıbbi yardım alın ve kullanıcılara yönelik yazılı bilgileri veya ambalajı doktorlara gösterin.

MUHAFAZA ŞARTLARI ve RAF ÖMRÜ

25°C altında buzdolabına konulmadan, dondurulmadan ve güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıl (24 ay), iç ambalaj açıldıktan sonra 30 gün, ilaçlı içme suyunun raf ömrü 24 saattir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

1000 g'lık HDPE beyaz plastik kavanozlar beyaz renkli kilitli HDPE kapak ve kilitli kavanoz tapa ile kapatılmış ve kutusuz olarak satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ ve ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesiyle; eczane, veteriner muayenehaneleri ve poliklinikleri ile hayvan hastanelerinde satılır(VHR).

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 24.12.2025

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

24.06.2011 - 024/0061

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

VİMAR Gıda Tarım ve Hayvancılık San. Tic.A. Ş.
İstanbul Anadolu Yakası Organize Sanayi Bölgesi
Aydınlı Mah. 2. Sanayi Cd. No: 16 34953 Tuzla/İstanbul
Tel: 0(216) 593 1150 Faks: 0(216) 593 1155

ÜRETİCİ FİRMA ADI VE ADRESİ

Damla İlaç ve Kimya San. Tic. Ltd. Şti.
İDOSB Sama Cd. No.9 Tuzla-İstanbul

SERİ NO:

ÜRETİM TARİHİ:

SON KULLANMA TARİHİ:

KDV DAHİL P.S.F.: