

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

TOLFINE

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml'sinde:

Aktif madde:

Tolfenamik asit 40,0 mg

Yardımcı maddeler:

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1'e bakınız.

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Berrak, açık sarı renkte steril enjeksiyonluk çözelti

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1. Hedef tür

Sığır, kedi ve köpek

4.2. Her bir hedef tür için kullanım alanı

Sığır, kedi ve köpeklerde anti-inflamatuvar, analjezik ve antipiretik olarak kullanılır.

4.3. Kontrendikasyonlar

Diğer steroid ve non steroid antiinflatuvar ilaçlar ile birlikte kullanımı kontraendikedir. Gastroduedonal ülser şüphesi olan hayvanlarda kullanmayınız. Böbrek, karaciğer ve kalp yetmezliği görülen hayvanlarda kullanmayınız. Tolfenamik asit ülser ve sindirim sistemi kanamalarında kontraendikedir.

4.4. Her bir hedef tür için özel uyarılar

Metabolizması ve atılımı yavaşlamış hayvanlarda buna göre değerlendirme yapılmalıdır. Renal toksisite risk potansiyeli artmış olan dehidre hipovolemik veya hipotansif hayvanlarda kullanmaktan kaçınınız. Prostaglandin sentezini inhibe eden non steroidal antiinflatuvar ilaçlar genel anestezi altındaki hayvanlara anestezinin etkisi tamamen geçmeden uygulanmamalıdır.

4.5. Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

6 haftalık ya da daha küçük hayvanlarda kullanımı daha fazla risk taşıyabilir. Böyle durumlarda kullanımı zorunlu ise dozu azaltmak ve dikkatli bir klinik takip zorunludur.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Deri ve göz ile temas ettirilmemelidir. Temas halinde göz bol su ile, deri bol sabunlu su ile yıkanmalıdır. Yanlışlıkla yutulması halinde ağız su ile yıkanmalı, şuur kaybı durumunda ağız yoluyla herhangi bir şey verilmemeli, derhal doktora başvurulmalıdır.

(iii) Diğer uyarılar

Yoktur.

4.6. İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Enjeksiyon bölgesinde geçici şişlik ve yangıya sebep olabilir. Tedavi sırasında nadir olarak kusma ve ishal görülebilir. Devam eden anoreksi, kusma ve diyare ya da kanlı veya siyah dışkılama durumlarında veteriner hekiminize başvurunuz.

4.7. Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Gebe hayvanlarda kullanımını destekleyen pek fazla yayın olmadığından gebelikte önerilmez.

4.8. Diğer ilaçlarla etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

24 saat içerisinde diğer herhangi bir NSAİ ilaç vermeyiniz. Bazı NSAİ ilaçlar plazma proteinlerine yüksek oranda bağlandıkları ve diğer iyi bağlanan ilaçlar ile yarış halinde oldukları için toksik etki oluşturabilirler. Nefrotoksik ilaçlarla birlikte kullanımından kaçınılmalıdır.

4.9. Dozaj ve kullanım yolu

Sığırlarda:

Farmakolojik doz: TOLFINE Enjeksiyonluk Çözelti sığırlara mastitiste 4 mg/kg/canlı ağırlık hesabı ile bir kere damar içi yolla, yangılı solunum sistemi hastalıklarında ise 2 mg/kg/canlı ağırlık hesabı ile boyun bölgesine kas içi yolla uygulanır. Gerekirse 48 saat sonra tekrarlanabilir. **Pratik doz:** Veteriner hekim tarafından başka şekilde önerilmediği sürece sığırlara mastitiste her 10 kg canlı ağırlık için 1 ml bir kez damar içi, solunum sistemi hastalıklarında ise her 20 kg canlı ağırlık için 1 ml kas içi yolla uygulanması tavsiye edilir. Gerekirse 48 saat sonra tekrarlanır.

Kedi ve köpeklerde:

Farmakolojik doz: TOLFINE Enjeksiyonluk Çözelti köpeklere 4 mg/kg/canlı ağırlık hesabı ile bir kere kas içi veya deri altı yolla uygulanır. Gerekirse tedaviye 24 saat sonra aynı dozda enjeksiyon ile devam edilebilir. TOLFINE Enjeksiyonluk Çözelti kedilere 4 mg/kg/canlı ağırlık hesabı ile bir kere deri altı yolla uygulanır. Gerekirse tedaviye 24 saat sonra aynı dozda enjeksiyon ile devam edilebilir.

Pratik doz: Veteriner hekim tarafından başka şekilde önerilmediği sürece köpeklere 10 kg canlı ağırlık için 1 ml bir kez kas içi veya deri altı yolla uygulanır. Gerekirse tedaviye 24 saat sonra aynı dozda enjeksiyon ile devam edilebilir. Veteriner hekim tarafından başka şekilde önerilmediği sürece kedilere 10 kg canlı ağırlık için 1 ml bir kez deri altı yolla uygulanır. Gerekirse tedaviye 24 saat sonra aynı dozda enjeksiyon ile devam edilebilir.

4.10. Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Doz aşımı durumlarında gastrointestinal ülser veya kanama, nefrotoksik etki, kusma ve ishal görülebilir. Tedavi süresince önerilen dozu aşmayınız. Doz aşımı durumlarında semptomatik tedavi uygulayınız.

4.11. Kalıntı arınma süreleri

Sığırlarda tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra kas içi uygulamada 12 gün damar içi uygulamada 3 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 1 gün (2 saım) elde edilen inek sütü tüketime sunulmamalıdır.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapötik grup: Non-steroid antiinflatuvar, Fenamate grubu.

ATC Vet Kodu: QM01AG02

5.1. Farmakodinamik özellikler

TOLFINE Enjeksiyonluk Çözelti'nin etkin maddesi olan Tolfenamik asit, fenamate grubunda yer alan non-steroidal anti-inflamatuvar (NSAIİ) bir ilaçtır. Tolfenamik asit esas olarak siklo-oksijenaz'ı inhibe ederek antiinflatuvar aktivite gösterir ve böylece önemli bir infamatuvar mediyatör olan prostaglandinlerin ve tromboksanın sentezini azaltır.

Sığırlardaki dağılım hacmi yaklaşık 1.3 l/kg'dır. Geniş ölçüde plazma albuminlerine bağlanırlar (>%97). Tolfenamik asit yüksek plazmakonsantrasyonu ile karaciğer, akciğer, böbrekler ve sindirim kanalındaki bütün organlara dağıtılır. Fakat beyindeki konsantrasyonu düşüktür. Tolfenamik asit ve metabolitleri plasentayı geçemezler. Tolfenamik asit sağlıklı ve yangılı periferel dokulardaki ekstraselüler sıvılarda da plazma konsantrasyonuna yakın bir şekilde dağılır. Aktf formda süte de görülür.

5.2. Farmakokinetik özellikler

Tolfenamik asit yaygın olarak entero-hepatik dolaşıma da katılır ve bunun sonucu olarak plazmada daha uzun süre kalır. Sığırlarda tolfenamik asit dışkı (%30) ve idrarla (%70) değişmemiş olarak atılır. Tolfenamik asitin enjeksiyonluk formu kedi ve köpeklerde kas içi ve deri altı uygulamadan sonra çok hızlı bir şekilde emilir. Köpeklerde: kas içi veya deri altı uygulamadan emilim kinetiği bakımından bir fark yoktur. Emilim yarı ömrü kas içi 1.30 saat deri altı 0.5 saattir. 4 mg/kg dozda uygulamadan sonra iki saat içinde maksimum serum konsantrasyonu deri altı 4.3µg/ml, kas içi 3.2 µg/ml'dir. Kas içi ve deri altı uygulamadan sonra hemen hemen tamamı emilir busebeple biyoyararlanımı %100'e yakındır. Kedilerde de emilimi oldukça hızlıdır. 4 mg/kg dozda deri altı uygulamadan sonra 1 saat içerisinde 3.89 µg/ml'lik pik konsantrasyonunaulaşır. Tolfenamik asit vücuta çok hızlı dağılır. Köpeklerde dağılım yarı ömrü 0.5 saattir. Plazma proteinlerine bağlanma oranı ratlarda tespit edilmiş olup %95'ten fazladır. Bu kadar yüksek oranda proteinlere bağlanma yeteneği sayesinde yangılı dokularda iyi bir antiinflatuvar aktivite sağlar. Karaciğer, akciğer, böbrekler ve mide-barsak mukozasında yüksek konsantrasyona ulaşır ancak plazmadaki kadar yüksek değildir. Tolfenamik asit ve metabolitleri kan-beyin bariyerini geçemez. Tolfenamik asit köpeklerde değişmeden ve glukronik asit ile konjuge olarak idrar ile atılır.

Tek doz uygulamada Tolfenamik asitin büyük bir bölümü 24 saat içinde elimine edilir.

Tolfenamik asit köpeklerde yaygın olarak entero-hepatik dolaşıma da katılır ve bunun sonucu olarak plazmada daha uzun süre kalır. Kedilerde belirgin bir şekilde entero hepatik siklusa girmediğinden eliminasyon yarı ömrü ortalama 5 saat kadardır. Köpeklerde tolfenamik asit çoğunlukla dışkı ile az miktarda da safra ve idrarla atılır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1. Yardımcı maddeler

Benzil alkol	10,4 mg
Dietlen glikol monoetil eter	300 mg
Etanolamin	qsp
Enjeksiyonluk su	qsp
	pH 7.5 – 9.5
	1 ml

6.2. Geçimsizlikler

Bilinen yoktur.

6.3. Raf ömrü

Veteriner tıbbi ürünün satış ambalajındaki raf ömrü: 36 aydır.

İlk açıldıktan sonraki raf ömrü: 28 gün

6.4. Muhafaza şartları

Işıktan koruyunuz. Oda sıcaklığında (20-25°C) orijinal ambalajında saklayınız.

6.5. Birincil ambalajın niteliđi ve kompozisyonu

10ml, 30ml, 50ml, 100ml ve 250ml'lik tip I amber renkli cam řişeler, kırmızı renk klorobutl kauçuk tapalarla kapatılmış, alüminyum kapak ile mühürlenmiş, yeşil renk geçmeli kapaklar ile kapatılmıştır. Her ambalaj şekli satılmayabilir.

6.6. Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler

Ülke kanunlarına göre imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Novakim İlaç Ve Kimya San.Tic.A.Ş.

İnönü Mah. Gebze Plastikçiler OSB Mah. 32. Sok. No:2 41400 Gebze–KOCAELİ

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI: 009/0806**9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ**

Pazarlama izni tarihi: 24.07.2003

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ: 30.09.2025

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

TOLFINE

Enjeksiyonluk Çözelti

Non-Steroid Anti-İnflamatuvar

BİLEŞİMİ

TOLFINE Enjeksiyonluk Çözelti berrak açık sarı renkli bir çözelti olup 1ml'sinde 40 mg Tolfenamik asit içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Tolfine Enjeksiyonluk Çözelti' nin etkin maddesi olan Tolfenamik asit, fenamate grubunda yer alan non-steroidal anti-inflamatuvar (NSAI) bir ilaçtır. Tolfenamik asit esas olarak siklo-oksijenaz' ı inhibe ederek antiinflamatuvar aktivite gösterir ve böylece önemli bir inflamatuvar mediyatör olan prostaglandinlerin ve tromboksanın sentezini azaltır. Sığırlardaki dağılım hacmi yaklaşık 1.3 l/kg'dır. Geniş ölçüde plazma albuminlerine bağlanırlar (>%97). Tolfenamik asit yüksek plazma konsantrasyonu ile karaciğer, akciğer, böbrekler ve sindirim kanalındaki bütün organlara dağıtılır. Fakat beyindeki konsantrasyonu düşüktür. Tolfenamik asit ve metabolitleri plasentayı geçemezler. Tolfenamik asit sağlıklı ve yangılı periferik dokulardaki ekstraselüler sıvılarda da plazmakonsantrasyonuna yakın bir şekilde dağılır. Aktif formda süte de görülür. Tolfenamik asit yaygın olarak entero-hepatik dolaşıma da katılır ve bunun sonucu olarak plazmadadaha uzun süre kalır. Sığırlarda tolfenamik asit dışkı (~%30) ve idrarla (~%70) değişmemiş olarak atılır. Tolfenamik asitin enjeksiyonluk formu kedi ve köpeklerde kas içi ve deri altı uygulamadan sonra çok hızlı bir şekilde emilir. Köpeklerde: kas içi veya deri altı uygulamadan emilim kinetiği bakımından bir fark yoktur. Emilim yarı ömrü kas içi 1.30 saat deri altı 0.5 saattir. 4 mg/kg dozda uygulamadan sonra iki saat içinde maksimum serum konsantrasyonu deri altı 4.3 µg/ml, kas içi 3.2 µg/ml'dir. Kas içi ve deri altı uygulamadan sonra hemen hemen tamamı emilir bu sebeple biyoyararlanımı %100'e yakındır. Kedilerde de emilimi oldukça hızlıdır. 4 mg/kg dozda deri altı uygulamadan sonra 1 saat içerisinde 3.89 µg/ml'lik pik konsantrasyonuna ulaşır. Tolfenamik asit vücuta çok hızlı dağılır. Köpeklerde dağılım yarı ömrü 0.5 saattir. Plazma proteinlerine bağlanma oranı ratlarda tespit edilmiş olup %95'ten fazladır. Bu kadar yüksek oranda proteinlere bağlanma yeteneği sayesinde yangılı dokularda iyi bir antiinflamatuvar aktivite sağlar. Karaciğer, akciğer, böbrekler ve mide-barsak mukozasında yüksek konsantrasyona ulaşır ancak plazmadaki kadar yüksek değildir. Tolfenamik asit ve metabolitleri kan-beyin bariyerini geçemez. Tolfenamik asit köpeklerde değişmeden ve glukronik asit ile konjuge olarak idrar ile atılır. Tek doz uygulamada Tolfenamik asitin büyük bir bölümü 24 saat içinde elimine edilir. Tolfenamik asit köpeklerde yaygın olarak entero-hepatik dolaşıma da katılır ve bunun sonucu olarak plazmada daha uzun süre kalır. Kedilerde belirgin bir şekilde entero hepatik siklusa girmediğinden eliminasyon yarı ömrü ortalama 5 saat kadardır. Köpeklerde tolfenamik asit çoğunlukla dışkı ile az miktarda da safra ve idrarla atılır.

KULLANIM SAHASI

Sığır, kedi ve köpeklerde ant-inflamatuvar, analjezik ve antipiretik olarak kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ, ZAMANI, ARALIĞI VE DOZAJI

Sığırlar İçin:

Farmakolojik doz: TOLFINE Enjeksiyonluk Çözelti sığırlara mastitiste 4 mg/kg/canlı ağırlık hesabı ile bir kere damar içi yolla, yangılı solunum sistemi hastalıklarında ise 2 mg/kg/canlı ağırlık hesabı ile boyun bölgesine kas içi yolla uygulanır. Gerekirse 48 saat sonra tekrarlanabilir.

Pratik doz: Sığırlara mastitiste her 10kg canlı ağırlık için 1 ml bir kez damar içi, solunum sistemi hastalıklarında ise her 20 kg canlı ağırlık için 1 ml kas içi yolla uygulanması tavsiye edilir. Gerekirse 48 saat sonra tekrarlanır.

Kedi Ve Köpekler İçin:

Farmakolojik doz: TOLFINE Enjeksiyonluk Çözelti köpeklere 4 mg/kg/canlı ağırlık hesabı ile bir kere kas içi veya deri altı yolla uygulanır. Gerekirse tedaviye 24 saat sonra aynı dozda enjeksiyon ile devam edilebilir. TOLFINE Enjeksiyonluk Çözelti kedilere 4 mg/kg/canlı ağırlık hesabı ile bir kere deri altı yolla uygulanır. Gerekirse tedaviye 24 saat sonra aynı dozda enjeksiyon ile devam edilebilir.

Pratik doz: Köpeklere 10 kg canlı ağırlık için 1 ml bir kez kas içi veya deri altı yolla uygulanır. Gerekirse tedaviye 24 saat sonra aynı dozda enjeksiyon ile devam edilebilir. Kedilere 10 kg canlı ağırlık için 1 ml bir kez deri altı yolla uygulanır. Gerekirse tedaviye 24 saat sonra aynı dozda enjeksiyon ile devam edilebilir.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

6 haftalık ya da daha küçük hayvanlarda kullanımı daha fazla risk taşıyabilir.

Böyle durumlarda kullanımı zorunlu ise dozu azaltmak ve dikkatli bir klinik takip zorunludur.

Metabolizması ve atılımı yavaşlamış hayvanlarda buna göre değerlendirme yapılmalıdır.

Renal toksisite risk potansiyeli artmış olan dehidre hipovolemik veya hipotansif hayvanlarda kullanmaktan kaçınınız.

Prostaglandin sentezini inhibe eden non steroid antiinflatuvar ilaçlar genel anestezi altındaki hayvanlara anestezinin etkisi tamamen geçmeden uygulanmamalıdır.

Gebelikte Kullanımı: Gebe hayvanlarda kullanımını destekleyen pek fazla yayın olmadığından gebelikte önerilmez.

İSTENMEYEN ETKİLER

Enjeksiyon bölgesinde geçici şişlik ve yangıya sebep olabilir. Tedavi sırasında nadir olarak kusma ve ishal görülebilir. Devam eden anoreksi, kusma ve diyare ya da kanlı veya siyah dışkılama durumlarında veteriner hekiminize başvurunuz.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

24 saat içerisinde diğer herhangi bir NSAİ ilaç vermeyiniz. Bazı NSAİ ilaçlar plazma proteinlerine yüksek oranda bağlandıkları ve diğer iyi bağlanan ilaçlar ile yarış halinde oldukları için toksik etki oluşturabilirler. Nefrotoksik ilaçlarla birlikte kullanımından kaçınılmalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER, ANTİDOT

Doz aşımı durumlarında gastrointestinal ülser veya kanama, nefrotoksik etki, kusma ve ishal görülebilir. Tedavi süresince önerilen dozu aşmayınız. Doz aşımı durumlarında semptomatik tedavi uygulayınız.

GİDALARDA İLAÇ KALINTILARI HAKKINDA UYARILAR

Sığırlarda tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra kas içi uygulamada 12 gün damar içi uygulamada 3 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 1 gün (2 sağıım) elde edilen inek sütü tüketime sunulmamalıdır.

KONTRENDİKASYONLAR

Diğer steroid ve nonsteroid antiinflamatuvar ilaçlar ile birlikte kullanımı kontraendikedir. Gastroduedonal ülser şüphesi olan hayvanlarda kullanmayınız. Böbrek, karaciğer ve kalp yetmezliği görülen hayvanlarda kullanmayınız. Tolfenamik asit ülser ve sindirim sistemi kanamalarında kontraendikedir.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz.

Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN UYARILAR

Deri ve göz ile temas ettirilmemelidir.

Temas halinde göz bol su ile, deri bol sabunlu su ile yıkanmalıdır.

Yanlışlıkla yutulması halinde ağız su ile yıkanmalı, şuur kaybı durumunda ağız yoluyla herhangi bir şey verilmemeli, derhal doktora başvurulmalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Işıktan koruyun. Oda sıcaklığında (20-25°C) orijinal ambalajında saklandığında raf ömrü 36 aydır.

İlk kullanımdan sonra en geç 28 gün içerisinde kullanılmalıdır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Ülke kanunlarına göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

10ml, 30ml, 50ml, 100ml ve 250 ml'lik koyu kahve renkli cam fakonlarda ve karton kutu içerisinde satışa sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 30.09.2025**TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TAR. VE NO: 24.07.2003-009/0806****PAZARLAMA İZNİ SAHİBİ VE ADRESİ: Novakim İlaç Ve Kimya San.Tic.A.Ş.**

İnönü Mah. Gebze Plastikçiler OSB Mah. 32. Sok. No:2 41400 Gebze-KOCAELİ

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Vetoquinol Magny Vernois, 70200 Lure, Fransa

İç ve Dış Ambalaj Etiketi (100ml-250 ml İçin)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

TOLFINE

Enjeksiyonluk Çözelti

Non-Steroid Anti-İnfamatuvar

1 ml'sinde 40 mg Tolfenamik asit içerir.

Sığırlara mastitiste 4mg/kg/canlı ağırlık hesabı ile bir kere damar içi yolla, yangılı solunum sistemi hastalıklarında ise 2mg/kg/canlı ağırlık hesabı ile boyun bölgesine kas içi yolla uygulanır. Gerekirse 48 saat sonra tekrarlanabilir.

Pratik doz: Sığırlara mastitiste her 10kg canlı ağırlık için 1 ml bir kez damar içi, solunum sistemi hastalıklarında ise her 20 kg canlı ağırlık için 1 ml kas içi yolla uygulanması tavsiye edilir. Gerekirse 48 saat sonra tekrarlanır.

Köpeklerle 4mg/kg/canlı ağırlık hesabı ile bir kere kas içi veya deri altı yolla uygulanır. Gerekirse tedaviye 24 saat sonra aynı dozda enjeksiyon ile devam edilebilir.

Kedilere 4 mg/kg/canlı ağırlık hesabı ile bir kere deri altı yolla uygulanır. Gerekirse tedaviye 24 saat sonra aynı dozda enjeksiyon ile devam edilebilir.

Pratik doz: Köpeklerle 10 kg canlı ağırlık için 1 ml bir kez kas içi veya deri altı yolla uygulanır. Gerekirse tedaviye 24 saat sonra aynı dozda enjeksiyon ile devam edilebilir.

Kedilere 10 kg canlı ağırlık için 1 ml bir kez deri altı yolla uygulanır. Gerekirse tedaviye 24 saat sonra aynı dozda enjeksiyon ile devam edilebilir.

Detaylı Bilgi için Prospektüsü Okuyunuz.

Sığırlarda tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra kas içi uygulamada 12 gün damar içi uygulamada 3 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 1 gün (2 sağım) elde edilen inek sütü tüketime sunulmamalıdır.

Kullanmadan önce veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz.

Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Işıktan koruyun. Oda sıcaklığında (20-25°C) orijinal ambalajında saklandığında raf ömrü 36 aydır. İlk kullanımdan sonra en geç 28 gün içerisinde kullanılmalıdır.

TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TAR. VE NO: 24.07.2003-009/0806

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİ: Novakim İlaç Ve Kimya San. Tic. A.Ş.

İnönü Mah. Gebze Plastikçiler OSB Mah. 32. Sok. No:2 41400 Gebze-KOCAELİ

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Vetoquinol Magny Vernois, 70200 Lure, Fransa

Seri No:

İmal Tarihi:

Son Kullanma Tarihi:

(Sadece Dış Ambalaj Etiketi) Perakende Satış Fiyatı (KDV Dahil)

İç ve Dış Ambalaj Etiketi (10ml-30 ml İçin)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

TOLFINE

Enjeksiyonluk Çözelti

Non-Steroid Anti-İnflamatuvar

1 ml'sinde 40 mg Tolfenamik asit içerir.

Sığırlara mastitiste 4mg/kg/canlı ağırlık (1ml/10 kg.ca) hesabı ile bir kere damar içi yolla, yangılı solunum sistemi hastalıklarında ise 2mg/kg canlı ağırlık (1ml/20 kg.ca) hesabı ile boyun bölgesine kas içi yolla uygulanır.

Köpeklere 4mg/kg/canlı ağırlık (1ml/10kg.ca)hesabı ile bir kere kas içi veya deri altı yolla uygulanır.

Kedilere 4mg/kg/canlı ağırlık (1ml/10 kg.ca)hesabı ile bir kere deri altı yolla uygulanır.

Detaylı Bilgi için Prospektüsü Okuyunuz.

Sığırlarda tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra kas içi uygulamada 12 gün damar içi uygulamada 3 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir.Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 1 gün (2 sağımlı) elde edilen inek sütü tüketime sunulmamalıdır.

İşıktan koruyun. Oda sıcaklığında (20-25°C) orijinal ambalajında saklandığında raf ömrü:36 aydır. İlk kullanımdan sonra en geç 28 gün içerisinde kullanılmalıdır.

TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TAR. VE NO: 24.07.2003-09/806

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİ: Novakim İlaç Ve Kimya San.Tic.A.Ş.

İnönü Mah. Gebze Plastikçiler OSB Mah. 32. Sok. No:2 41400 Gebze–KOCAELİ

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Vetoquinol Magny Vernois, 70200 Lure, Fransa

Seri No:

İmal Tarihi:

Son Kullanma Tarihi:

(Sadece Dış Ambalaj Etiketi)Perakende Satış Fiyatı (KDV Dahil)

