

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

ULTRAPOUR-F %1 Dökme Çözelti

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml:

Aktif madde:

Flumetrin10,0 mg

Yardımcı maddeler:

(Antioksidan) Bütilhidroksi Toluen (BHT).....3,0 mg

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Dökme Çözelti

Sarı renkte, berrak yağlı çözelti

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Sığır, koyun

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Aşağıdaki parazitlerden kaynaklanan enfestasyonların önlenmesi ve tedavisi

Sığır;

- Keneler (*Ixodes*, *Amblyomma* spp., *Dermacentor*, *Boophilus* spp., *Hyalomma* spp, *Haemaphysalis* ve *Rhipicephalus*)
- Bitler (*Linognathus vituli*, *Haematopinus eurytenuis*, *Bovicola bovis*)
- Uyuz (*Chorioptes bovis*, *Sarcoptes bovis*, *Psoroptes ovis*)

Koyun:

Bit ve kene enfestasyonları

4.3 Kontrendikasyonlar

Ürünün bileşiminde bulunan maddelere duyarlı hayvanlarda kullanılmaz.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

-

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

Ürünü talimatta belirtilen şekilde kullanınız. Uzun süre kullanılması halinde duyarlılık gelişebilir. Bu durumda tedaviyi durdurarak veteriner hekiminize danışınız.

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Tedavi sadece ahır/ağılda yapılmalıdır. İlaç uygulanan hayvanlar en az 12 saat geçmeden meraya bırakılmamalıdır.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Bu ürün insanlarda aşırı duyarlılığa ve göz veya deride irritasyona neden olabilir. Uygulama sırasında ürünle ve yeni ürün uygulanmış hayvanla veya uygulama ekipmanı ile direkt göz veya deri temasından kaçınınız.

Kullanıcılar ürünü uygulama sırasında su geçirmez nitril eldiven ve bot kullanmalıdır. Kullanılan koruyucu ekipman kullanımdan sonra iyice yıkanmalıdır. Kullanımdan sonra el ve yüz, sabun ve su ile yıkanmalıdır.

Kazara deri veya mukoz membranla temas halinde temas bölgesini acilen sabun ve su ile yıkayınız. Göze temas halinde gözü bol su ile yıkayınız ve tıbbi öneri alınız.

Uygulama sırasında hiçbir şey yemeyiniz, içmeyiniz, sigara vb. ürün kullanmayınız.

Bu ürün sadece hayvanlarda harici kullanım içindir ve insan ve hayvanlarda ağız yoluyla alınmamalıdır.

Yiyecek ve içeceklerden uzak muhafaza ediniz.

Kazara ağız yolu ile alınırsa kusarak ilacı atmaya çalışınız ve acilen doktora başvurunuz.

Parestezi (uyuşukluk/karıncalanma), aşırı tükürük, titreme ve kasılma bu ürünle zehirlenme belirtileridir.

(iii) Diğer uyarılar

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Diğer piretroidler gibi nadiren hayvanlarda endişe/telaş haline neden olabilir, çok nadir olarak geçici ishal görülebilir.

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Rat ve tavşanlarda yapılan laboratuvar çalışmalarında teratojenik ya da embriyotoksik etki görülmemiştir. Gebelik ve laktasyonda kullanılabilir. Ancak insan tüketimi için süt elde edilen koyunlara uygulanmamalıdır.

4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Organik fosforlu bileşikler piretroidlerin toksisitesini artırır. Bu nedenle bu grup ilaçlarla birlikte kullanılmamalıdır.

Diğer harici ektoparaziter ürünlerle birlikte kullanmayınız.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Ürün, kullanıma hazır olup, kullanmadan önce çalkalanmalıdır. Ürün, hayvanların omurgası üzerine, omuzdan başlayarak kuyruk sokumuna kadar bir çizgi halinde uygulanır. Koyunlarda yapağının çok olması nedeniyle, omurga çizgisini ortaya çıkaracak şekilde, yapağı elle ayrılarak uygulanmalıdır.

Yağmurun ürünün ilk etkinliği üzerine olumsuz bir etkisi yoktur ancak uygulamadan sonraki etkinliğini kısaltabilir.

Uygulama dozu sığır ve koyunlarda kene mücadelesi için 1 mg/kg, uyuz ve bit mücadelesinde 2 mg/kg vücut ağırlığı şeklindedir. Pratik doz tablosu aşağıda yer almaktadır;

Tür	Vücut ağırlığı	Kene dozu	Bit ve uyuz dozu
Koyun	10 kg vücut ağırlığı için	1 ml	2 ml
	20 kg vücut ağırlığı için	2 ml	4 ml
	30 kg vücut ağırlığı için	3 ml	6 ml
	40 kg vücut ağırlığı için	4 ml	8 ml
	50 kg vücut ağırlığı için	5 ml	10 ml
Sığır	100 kg vücut ağırlığı için	10 ml	20 ml
	200 kg vücut ağırlığı için	20 ml	40 ml
	300 kg vücut ağırlığı için	30 ml	60 ml
	400 kg vücut ağırlığı için	40 ml	80 ml
	500 kg ve daha ağır sığırlara	50 ml	100 ml

Birbirine temas eden ya da edebilecek tüm hayvanlara ürün uygulanmalıdır. Genellikle tek uygulama tedavi için yeterlidir. Ciddi uyuz enfestasyonu söz konusu ise iki hafta sonra tedavi tekrar edilmelidir. Kenelere karşı etki süresi yaklaşık üç haftadır.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Sığırlarda 10 mg/kg doza kadar uygulama iyi tolere edilir. Yine de tavsiye dozu aşılmamalıdır. 20 mg/kg üzeri dozlar deride irritasyona neden olur. Bazı hayvanlarda geçici kırmızılık ve geçici ishal görülebilir. Diğer piretroidler gibi aşırı doz uygulamaları kuyruk sallama, sağrı bölgesini yalama gibi davranışları tetikleyebilir. Hayvanların ürünü yutması halinde derhal veteriner hekime bilgi veriniz. Spesifik bir antidotu yoktur. Zehirlenmelerde semptomatik tedavi uygulanmalıdır.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar 5 gün, koyunlar 21 gün geçmeden kesime gönderilmemeli, son ilaç uygulamasından sonra 8 gün (16 sağım) geçmeden elde edilen inek sütleri insan tüketimine sunulmamalıdır. İnsan tüketimi için süt elde edilen koyunlara uygulanmaz.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: Ektoparaziterler, insektisit ve repellentler, piretrin ve piretroidler, Flumetrin

ATCvet kodu: QP53AC05

5.1 Farmakodinamik özellikler

Flumetrin tip II sentetik piretroid olup, bu grubun diğer üyeleri gibi bazı bitkilerden elde edilen piretrinlerden elde edilmektedir. Piretroidler repellent etki yanında kontakt insektisid ve akarisit etkiye sahiptir. Etki bölgesi, sinir hücrelerinde bulunan voltaj bağımlı sodyum kanallarıdır. Flumetrin bu kanalların uzun süreli açık kalmasına neden olur. Bu durum artropodlarda başlangıçta uyarılmaya ve koordinasyon bozukluğuna neden olur, daha sonra yeterli süre sonunda felç ve ölüm gerçekleşir. Aynı zamanda dişi kenelerin yumurta üretimini inhibe eder, yumurtalardan canlı larva oluşum oranını azaltır.

Flumetrinin akut toksisitesi kullanılan çözücüyü göre değişiklik gösterir. Ratlar için oral LD50 değeri 41-3849 mg/kg vücut ağırlığıdır.

Kronik toksisite çalışmalarında ratlardaki NOEL değeri 0.7-0.8 mg/kg vücut ağırlığı (günlük-oral) ve köpeklerdeki NOEL değeri 0.88 mg/kg vücut ağırlığı (günlük-oral) olarak bulunmuştur.

Sığırlarda topikal uygulamada toleransı iyidir.

Sıçanlar ve tavşanlar üzerinde yürütülen üreme toksisitesi çalışmalarında, maternal toksisite için sırasıyla günde 0,5 mg/kg ve 1,7 mg/kg vücut ağırlığı NOEL değeri, fetal toksisite için günde 1,0 ve 1,7 mg/kg vücut ağırlığı NOEL değeri bulunmuştur.

Flumetrin genotoksik ve karsinogenik olmayan bir madde olarak sınıflandırılmıştır.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Deriye uygulandıktan sonra yüzeyden hızla emilir, 1-4 saat sonra vücudun diğer bölümlerine dağılır. Plazma ve süt düzeyleri çok düşüktür. Dokularda birikim uygulama bölgesi hariç azdır. Uygulama dozunun %70'i uygulama bölgesinde, %30'u deri tarafından emilir. Ester hidrolizi yolu ile metabolize edilerek üriner ve safra yolu ile atılır.

5.3 Çevresel özellikler

Balık veya diğer su canlıları üzerine tehlikeli etkisi nedeniyle, ürün, bitmiş ürün ambalajı veya ürünle temas etmiş malzemeler su kaynaklarına atılmamalıdır. Flumetrin aynı zamanda arılar için de toksiktir.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Oktildodekanol (İzofol-20)

Susam Yağı

Bütildihidroksi Toluen (BHT)

Parafin Likit

6.2 Geçimsizlikler

-

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü:

100ml, 250ml ve 500ml'lik ambalaj şekilleri için raf ömrü:36 ay

1000ml ve 2500ml'lik ambalaj şekilleri için:24 ay

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 9 ay

6.4 Muhafaza şartları

Orijinal ambalajı içinde, güneş ışığından koruyarak, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan 25°C'nin altında saklanmalıdır. İlk açıldıktan sonra da, orijinal ambalajı içinde, güneş ışığından koruyarak, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan 25°C'nin altında saklanmalıdır.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

Karton kutu içerisinde 100ml, 250ml ve kutusuz olarak 500ml, 1000ml, 2500ml HDPE ve coex plastik ambalajlarda (ambalaj üzerine katlı etiket-prospektüs yapıştırılmış olarak) satışa sunulmuştur.

6.6 Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler

Kullanılmış ürün ambalajları, kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmeli, imha edilene kadar bu materyaller kolay erişilemeyecek şekilde muhafaza edilmeli, kirli su/lağım sularına karışmaması sağlanmalıdır. Boş ambalajlar tekrar kullanılmaz. **BU ÜRÜN BALIK, SU CANLILARI VE ARILAR İÇİN ZEHİRLİDİR.**

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

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

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

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

017/0017

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

15.11.2006

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

18.05.2026

Prospektüs, İç ve Dış Ambalaj Metni (500-1000-2500 ml)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

ULTRAPOUR-F %1

Dökme Çözelti

Ektoparaziter (İnsektisit-Akarisit)

BİLEŞİMİ

Ultrapour-F %1 Dökme Çözelti; her ml'sinde 10 mg Flumetrin ve antioksidan olarak 3 mg Bütilhidroksi Toluen (BHT) içeren sarı renkte, berrak yağlı dökme çözeltisidir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakodinamik Özellikler:

Flumetrin tip II sentetik piretroid olup, bu grubun diğer üyeleri gibi bazı bitkilerden elde edilen piretrinlerden elde edilmektedir. Piretroidler repellent etki yanında kontakt insektisid ve akarisit etkiye sahiptir. Etki bölgesi, sinir hücrelerinde bulunan voltaj bağımlı sodyum kanallarıdır. Flumetrin bu kanalların uzun süreli açık kalmasına neden olur. Bu durum artropodlarda başlangıçta uyarılmaya ve koordinasyon bozukluğuna neden olur, daha sonra yeterli süre sonunda felç ve ölüm gerçekleşir. Aynı zamanda dişi kenelerin yumurta üretimini inhibe eder, yumurtalardan canlı larva oluşum oranını azaltır.

Flumetrinin akut toksisitesi kullanılan çözücüye göre değişiklik gösterir. Ratlar için oral LD50 değeri 41-3849 mg/kg vücut ağırlığıdır.

Kronik toksisite çalışmalarında ratlardaki NOEL değeri 0.7-0.8 mg/kg vücut ağırlığı (günlük-oral) ve köpeklerdeki NOEL değeri 0.88 mg/kg vücut ağırlığı (günlük-oral) olarak bulunmuştur.

Sığırlarda topikal uygulamada toleransı iyidir.

Sıçanlar ve tavşanlar üzerinde yürütülen üreme toksisitesi çalışmalarında, maternal toksisite için sırasıyla günde 0,5 mg/kg ve 1,7 mg/kg vücut ağırlığı NOEL değeri, fetal toksisite için günde 1,0 ve 1,7 mg/kg vücut ağırlığı NOEL değeri bulunmuştur.

Flumetrin genotoksik ve karsinogenik olmayan bir madde olarak sınıflandırılmıştır.

Farmakokinetik Özellikler:

Deriye uygulandıktan sonra yüzeyden hızla emilir, 1-4 saat sonra vücudun diğer bölümlerine dağılır. Plazma ve süt düzeyleri çok düşüktür. Dokularda birikim uygulama bölgesi hariç azdır. Uygulama dozunun %70'i uygulama bölgesinde, %30'u deri tarafından emilir. Ester hidrolizi yolu ile metabolize edilerek üriner ve safra yolu ile atılır.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Sığır ve koyunlarda, aşağıdaki parazitlerden kaynaklanan enfestasyonların önlenmesi ve tedavisi için kullanılır.

Sığır;

- Keneler (*Ixodes*, *Amblyomma* spp., *Dermacentor*, *Boophilus* spp., *Hyalomma* spp, *Haemaphysalis* ve *Rhipicephalus*)
- Bitler (*Linognathus vituli*, *Haematopinus eurysternus*, *Bovicola bovis*)
- Uyuz (*Chorioptes bovis*, *Sarcoptes bovis*, *Psoroptes ovis*)

Koyun:

Bit ve kene enfestasyonları.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Ürün, kullanıma hazır olup, kullanmadan önce çalkalanmalıdır. Ürün, hayvanların omurgası üzerine, omuzdan başlayarak kuyruk sokumuna kadar bir çizgi halinde uygulanır. Koyunlarda yapağının çok olması nedeniyle, omurga çizgisini ortaya çıkaracak şekilde, yapağı elle ayrılarak uygulanmalıdır.

Yağmurun ürünün ilk etkinliği üzerine olumsuz bir etkisi yoktur ancak uygulamadan sonraki etkinliğini kısıltabilir.

Uygulama dozu sığır ve koyunlarda kene mücadelesi için 1 mg/kg, uyuz ve bit mücadelesinde 2 mg/kg vücut ağırlığı şeklindedir. Pratik doz tablosu aşağıda yer almaktadır;

Tür	Vücut ağırlığı	Kene dozu	Bit ve uyuz dozu
Koyun	10 kg vücut ağırlığı için	1 ml	2 ml
	20 kg vücut ağırlığı için	2 ml	4 ml
	30 kg vücut ağırlığı için	3 ml	6 ml
	40 kg vücut ağırlığı için	4 ml	8 ml
	50 kg vücut ağırlığı için	5 ml	10 ml
Sığır	100 kg vücut ağırlığı için	10 ml	20 ml
	200 kg vücut ağırlığı için	20 ml	40 ml
	300 kg vücut ağırlığı için	30 ml	60 ml
	400 kg vücut ağırlığı için	40 ml	80 ml
	500 kg ve daha ağır sığırlara	50 ml	100 ml

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Ürünü talimatta belirtilen şekilde kullanınız. Uzun süre kullanılması halinde duyarlılık gelişebilir. Bu durumda tedaviyi durdurarak veteriner hekiminize danışınız. Tedavi sadece ahır/ağılda yapılmalıdır. İlaç uygulanan hayvanlar en az 12 saat geçmeden meraya bırakılmamalıdır.

Gebelik ve Laktasyon Döneminde Kullanım: Rat ve tavşanlarda yapılan laboratuvar çalışmalarında teratojenik ya da embriyotoksik etki görülmemiştir. Gebelik ve laktasyonda kullanılabilir. Ancak insan tüketimi için süt elde edilen koyunlara uygulanmamalıdır.

İSTENMEYEN ETKİLER

Diğer piretroidler gibi nadiren hayvanlarda endişe/telaş haline neden olabilir, çok nadir olarak geçici ishal görülebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Organik fosforlu bileşikler piretroidlerin toksisitesini artırır. Bu nedenle bu grup ilaçlarla birlikte kullanılmamalıdır.

Diğer harici ektoparaziter ürünlerle birlikte kullanmayınız.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Sığırlarda 10 mg/kg doza kadar uygulama iyi tolere edilir. Yine de tavsiye dozu aşılmamalıdır. 20 mg/kg üzeri dozlar deride irritasyona neden olur. Bazı hayvanlarda geçici kırmızılık ve geçici ishal görülebilir. Diğer piretroidler gibi aşırı doz uygulamaları kuyruk sallama, sağrı bölgesini yalama gibi davranışları tetikleyebilir. Hayvanların ürünü yutması halinde derhal veteriner hekime bilgi veriniz. Spesifik bir antidotu yoktur. Zehirlenmelerde semptomatik tedavi uygulanmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar 5 gün, koyunlar 21 gün geçmeden kesime gönderilmemeli, son ilaç uygulamasından sonra 8 gün (16 sağım) geçmeden elde edilen inek sütleri insan tüketimine sunulmamalıdır. İnsan tüketimi için süt elde edilen koyunlara uygulanmaz.

KONTRENDİKASYONLAR

Ürünün bileşiminde bulunan maddelere duyarlı hayvanlarda 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

Bu ürün insanlarda aşırı duyarlılığa ve göz veya deride irritasyona neden olabilir. Uygulama sırasında ürünle ve yeni ürün uygulanmış hayvanla veya uygulama ekipmanı ile direkt göz veya deri temasından kaçınınız.

Kullanıcılar ürünü uygulama sırasında su geçirmez nitril eldiven ve bot kullanmalıdır. Kullanılan koruyucu ekipman kullanımdan sonra iyice yıkanmalıdır. Kullanımdan sonra el ve yüz, sabun ve su ile yıkanmalıdır.

Kazara deri veya mukoz membranla temas halinde temas bölgesini acilen sabun ve su ile yıkayınız. Göze temas halinde gözü bol su ile yıkayınız ve tıbbi öneri alınız.

Uygulama sırasında hiçbir şey yemeyiniz, içmeyiniz, sigara vb. ürün kullanmayınız.

Bu ürün sadece hayvanlarda harici kullanım içindir ve insan ve hayvanlarda ağız yoluyla alınmamalıdır.

Yiyecek ve içeceklerden uzak muhafaza ediniz.

Kazara ağız yolu ile alınırsa kusarak ilacı atmaya çalışınız ve acilen doktora başvurunuz.

Parestezi (uyuşukluk/karıncalanma), aşırı tükürük, titreme ve kasılma bu ürünle zehirlenme belirtileridir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Orijinal ambalajı içinde, güneş ışığından koruyarak, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan 25°C'nin altında saklanmalıdır. İlk açıldıktan sonra da, orijinal ambalajı içinde, güneş ışığından koruyarak, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan 25°C'nin altında saklanmalıdır.

Üretim tarihinden itibaren 100ml, 250ml ve 500ml'lik ambalaj şekilleri için raf ömrü 36 aydır. 1000ml ve 2500ml'lik ambalaj şekilleri için ise 24 aydır. İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü 9 aydır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış ürün ambalajları, kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmeli, imha edilene kadar bu materyaller kolay erişilemeyecek şekilde muhafaza edilmeli, kirli su/lağım sularına karışmaması sağlanmalıdır. Boş ambalajlar tekrar kullanılmaz. **BU ÜRÜN BALIK, SU CANLILARI VE ARILAR İÇİN ZEHİRLİDİR.**

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

Karton kutu içerisinde 100ml, 250ml ve kutusuz olarak 500ml, 1000ml, 2500ml HDPE ve coex plastik ambalajlarda (ambalaj üzerine katlı etiket-prospektüs yapıştırılmış olarak) satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 18.05.2026

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
15.11.2006-017/0017

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

Alke Sağlık Ürünleri San. Ve Tic. A.Ş.

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

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Alke Sağlık Ürünleri San. Ve Tic. A.Ş.

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

(SADECE 500-1000-2500 mL İÇİN)

SERİ NO:

SON KULLANMA TARİHİ:

ÜRETİM TARİHİ:

KDV DAHİL PERAKENDE SATIŞ FİYATI:

Dış Ambalaj Metni (100-250 mL)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

ULTRAPOUR-F %1

Dökme Çözelti

Ektoparaziter (İnsektisit-Akarisit)

BİLEŞİMİ

Her ml'sinde 10 mg Flumetrin ve antioksidan olarak 3 mg Bütilhidroksi Toluen (BHT) içerir.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Sığır ve koyunlarda, bit, uyuz ve kene enfestasyonlarının önlenmesi ve tedavisi için kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Ürün, kullanıma hazır olup, kullanmadan önce çalkalanmalıdır.

Tür	Vücut ağırlığı	Kene dozu	Bit ve uyuz dozu
Koyun	10 kg vücut ağırlığı için	1 ml	2 ml
	20 kg vücut ağırlığı için	2 ml	4 ml
	30 kg vücut ağırlığı için	3 ml	6 ml
	40 kg vücut ağırlığı için	4 ml	8 ml
	50 kg vücut ağırlığı için	5 ml	10 ml
Sığır	100 kg vücut ağırlığı için	10 ml	20 ml
	200 kg vücut ağırlığı için	20 ml	40 ml
	300 kg vücut ağırlığı için	30 ml	60 ml
	400 kg vücut ağırlığı için	40 ml	80 ml
	500 kg ve daha ağır sığırlara	50 ml	100 ml

DETAYLI BİLGİ İÇİN PROSPEKTÜSÜ OKUYUNUZ.**GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI**

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar 5 gün, koyunlar 21 gün geçmeden kesime gönderilmemeli, son ilaç uygulamasından sonra 8 gün (16 saım) geçmeden elde edilen inek sütleri insan tüketimine sunulmamalıdır. İnsan tüketimi için süt elde edilen koyunlara uygulanmaz.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde saklayınız.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Orijinal ambalajı içinde, güneş ışığından koruyarak, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan 25°C'nin altında saklanmalıdır. İlk açıldıktan sonra da, orijinal ambalajı içinde, güneş ışığından koruyarak, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan 25°C'nin altında saklanmalıdır.

Üretim tarihinden itibaren 100ml, 250ml ve 500ml'lik ambalaj şekilleri için raf ömrü 36 aydır. 1000ml ve 2500ml'lik ambalaj şekilleri için ise 24 aydır. İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü 9 aydır.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
15.11.2006-017/0017

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

Alke Sağlık Ürünleri San. Ve Tic. A.Ş., Kadıköy/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Alke Sağlık Ürünleri San. Ve Tic. A.Ş., TOKAT

SERİ NO:**SON KULLANMA TARİHİ:****ÜRETİM TARİHİ:****KDV DAHİL PERAKENDE SATIŞ FİYATI:**

İç Ambalaj Metni (100-250 mL)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

ULTRAPOUR-F %1

Dökme Çözelti

Ektoparaziter (İnsektisit-Akarisit)

Her ml'sinde 10 mg Flumetrin ve antioksidan olarak 3 mg Bütildihidroksi Toluen (BHT) içerir. Sığır ve koyunlarda, bit, uyuz ve kene enfestasyonlarının önlenmesi ve tedavisi için kullanılır. Ürün, kullanıma hazır olup, kullanmadan önce çalkalanmalıdır.

Uygulama dozu sığır ve koyunlarda kene mücadelesi için 1 mg/kg, uyuz ve bit mücadelesinde 2 mg/kg vücut ağırlığı şeklindedir.

DETAYLI BİLGİ İÇİN PROSPEKTÜSÜ OKUYUNUZ.

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar 5 gün, koyunlar 21 gün geçmeden kesime gönderilmemeli, son ilaç uygulamasından sonra 8 gün (16 sağımlı) geçmeden elde edilen inek sütleri insan tüketimine sunulmamalıdır. İnsan tüketimi için süt elde edilen koyunlara uygulanmaz.

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde saklayınız.

Orijinal ambalajı içinde, güneş ışığından koruyarak, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan 25°C'nin altında saklanmalıdır. İlk açıldıktan sonra da, orijinal ambalajı içinde, güneş ışığından koruyarak, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan 25°C'nin altında saklanmalıdır.

Üretim tarihinden itibaren 100ml, 250ml ve 500ml'lik ambalaj şekilleri için raf ömrü 36 aydır. 1000ml ve 2500ml'lik ambalaj şekilleri için ise 24 aydır. İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü 9 aydır.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
15.11.2006-017/0017

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

Alke Sağlık Ürünleri San. Ve Tic. A.Ş., Kadıköy/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Alke Sağlık Ürünleri San. Ve Tic. A.Ş., TOKAT

SERİ NO:

SON KULLANMA TARİHİ:

ÜRETİM TARİHİ: