

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Utelax Enjeksiyonluk Çözelti

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml:

Aktif madde:

Isoxsuprine HCl..... 10 mg

Yardımcı maddeler:

Benzil Alkol (Koruyucu)..... 15 mg

Sodyum Metabisülfid (Antioksidan)..... 0,2 mg

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Enjeksiyonluk çözelti

Renksiz, partikül içermeyen, berrak, steril çözelti

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef Tür

İnek, kısırak, koyun, keçi, köpek ve kedi

4.2 Her Bir Hedef Tür İçin Kullanım Alanı

Utelax inek, kısırak, koyun, keçi, köpek ve kedilerde erken doğumun önlenmesi, emriyotomi ve fötotomi operasyonlarında, sezeryan operasyonunda, prolapsus uteri, torsiyo uteri, retensiyo sekundinarumun elle kurtarılması durumlarında, embriyo naklinde, pozisyon bozukluklarını düzeltmede, uterus ve serviks yırtıklarının dikilmesinde, oksitosine aşırı maruz kalmış uterus spazmı durumunda uterus gevşeticisi (tokolitik) olarak kullanılır.

4.3 Kontrendikasyonlar

Arteriyel kanama durumunda, akut hemorajik sendrom durumunda veya doğumdan hemen sonra kontrendikedir.

Analjezik ajanlar, tedaviye yanıtın doğru bir şekilde değerlendirilmesini zorlaştırabileceğinden, değerlendirme periyodu sırasında uygulanmamalıdır.

4.4 Her Bir Hedef Tür İçin Özel Uyarılar

Ürünün hasta, zayıflamış veya dolaşım hipotansiyonu sorunu olan hayvanlara verilmemesi önerilir.

4.5 Kullanıma İlişkin Özel Uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Doğrudan elle temas edilmemelidir. Göz, solunum yolu ve deri için irkilticidir.

Bu ürünün kullanımında resmi, bölgesel ve ülkesel antimikrobiyal politikalar dikkate alınmalıdır. Bu ürünün kullanımı, mümkün olduğunca duyarlılık testleri sonuçlarına dayandırılmalıdır.

(iii) Diğer uyarılar

4.6 İstenmeyen Etkiler (Sıklık ve Şiddet)

Enjeksiyondan sonra nadir olarak taşikardi ya da hafif kas titremeleri gözlemlenir, bu etkiler zararsız ve geçicidir. Uterus spazmolizisi oluştuktan hemen sonra bir oksitosik ajan (oksitosin gibi) uygulamak gerekebilir.

4.7 Gebelik, Laktasyon ve Yumurtlama Döneminde Kullanım

Gebelikte Kullanım: Amacının dışında gebeliğin son üç ayında kullanılması sakıncalıdır.

4.8 Diğer Tıbbi Ürünlerle Etkileşimi ve Diğer Etkileşim Şekilleri

Trankilizan ya da anesteziklerin aynı zamanda uygulanması Utelax'ın aktivitesini azaltır. Bu gibi durumlarda çift doz uygulanması tavsiye edilir. Oksitosin ile aynı anda uygulama her iki ilacın etkisini baskılar. Sempatomimetikler ve diğer vazodilatörlerle geçimsizdir. Yüksek kan basıncı ve kalp hızını düzenlemek için kullanılan ilaçlar ve anesteziklerle etkileşime girebilir. Ürün benzer etki tarzı, yüksek ilk geçiş karaciğer klerensi veya hipotansif etkilere sahip diğer vazodilatör ilaçlarla birlikte kullanılmamalıdır.

4.9 Dozaj ve Kullanım Yolu

Utelax uterus gevşetici etkisinden yararlanılmak üzere hedef türlere farmakolojik doz olan 0,4-0,6 mg/kg vücut ağırlığı oranında kas içi olarak uygulanır.

Pratik Doz Tablosu:

Tür	Vücut Ağırlığı (kg)	Dozu (4 ml/100 kg)	Uygulama Yolu
İnek	100 - 200	4 ml - 8 ml	İM
	200 - 400	8 ml - 16 ml	İM
	400 - 600	16 ml - 24 ml	İM
Kısrak	100 - 200	4 ml - 8 ml	İM
Koyun- Keçi	30 - 60	1,8 ml – 3,6 ml	İM
Köpek	10	0,4 – 0,5 ml	İM
Kedi	5	0,25 ml	İM

Gerektiğinde enjeksiyon 2 saat sonra tekrarlanabilir.

Bir sezaryen operasyonundan önce ksilazin kullanılırsa aynı anda çift doz UTELAX uygulanması tavsiye edilir.

4.10 Doz Aşımı, Varsa Semptomlar, Acil Prosedürler, Antidotlar

Doz aşımında taşikardi, hızlı solunum ve kas titremeleri oluşabilir, bunlar β -blokerler (propranolol) uygulandığında kaybolur. Şok durumunda semptomlar adrenaline ile ortadan kaldırılabilir.

4.11 Kalıntı Arınma Süreleri (Sıfır Gün Olanlar da Dâhil)

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.): Sığırlarda et ve süt için ilaç kalıntı arınma süresi “0” sıfır gündür.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik Grup: Periferik vazodilatörler, 2-amino-1-feniletanol türevleri, izoksuprin
ATC-Vet kodu: QC04AA01

5.1 Farmakodinamik Özellikler

UTELAX'in etkin maddesi olan isoxsuprine HCl, benzenemethanol, 4-Hydroxy-alpha-[1-[(1-methyl-2-phenoxyethyl)amino]ethyl]-, hydrochloride, stereoisomer kimyasal yapısında vazodilatatör ve düz kas gevşetici etkilere sahip bir β -adrenoseptör agonistidir. Veteriner hekimlikte periferel vazodilatatör olarak ve uterus kaslarını gevşetici etkisinden yararlanılmak üzere kullanılmaktadır.

Isoxsuprine, epinefrinin bir feniletilamin türevidir. Ayrıca beta-adrenerjik reseptörleri uyaran bir vazodilatatördür. Bu etkiler vasküler ve uterus düz kasının doğrudan gevşemesine neden olur. İskelet kaslarını besleyen arterlerde, cildi besleyenlere göre genişleme davranışı daha fazladır. Isoxsuprine ayrıca pozitif iyonotrofik etkiler üretir, kan viskozitesini düşürür ve trombosit agregasyonunu engeller.

5.2 Farmakokinetik Özellikler

İsoxuprine insan, köpek ve atlarda uygulamayı takiben hızla emilmektedir. Uygulamayı takiben etkisi 10-15 dakikada başlar ve 1-2 saat devam eder. Etkisi oksitosin ile tamamen nötralize edilebilir. Isoxsuprine HCl kas içi uygulamadan sonra 12-30 dakikada pik plazma seviyesine ulaşmaktadır. Eliminasyon yarı ömrü kas içi uygulamadan sonra 2,1-2,4 saat civarındadır. Uygulamanın ilk 24 saati içerisinde isoxsuprinin büyük bir bölümü idrar yoluyla glukuronit ve sülfat konjugatları halinde vücuttan atılır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı Maddeler

Sodyum Metabisülfid
Benzil Alkol
Gliserin
Trisodyum Sitrat Dihidrat
Sitrik Asit
Enjeksiyonluk Su

6.2 Geçimsizlikler

Diğer tıbbi ürünlerle karıştırılmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 24 ay
İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 28 gün

6.4 Muhafaza Şartları

Orijinal ambalajında, 25°C'nin altında, buzdolabına ve derin dondurucuya konulmadan muhafaza edilmelidir. Direkt güneş ışınlarından koruyunuz.
Ürün tıpası en fazla 278 kez delinebilir.

6.5 Birincil Ambalajın Niteliği ve Kompozisyonu

Karton kutu içinde; gri renkli 20 mm bromobutil tıpa ve lacivert renkli flip-off kapaklı, 50 ml'lik amber renkli cam flakonlarda sunulmaktadır.

6.6 Kullanılmış veya Arta Kalan Ürünün İmhasına İlişkin Özel Önlemler

Kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Verano İlaç San. Tic. A.Ş.

Esentepe Mahallesi Büyükdere Caddesi Tekfen No: 209 İç Kapı No: 6 34394 Şişli/İstanbul

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

19/055

9. PAZARLAMA İZNİ TARİHİ

04.01.2008

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

24.10.2025

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır UTELAX

Enjeksiyonluk Çözelti
Veteriner Tokolitik

BİLEŞİMİ

Utelax Enjeksiyonluk Çözelti; partikül içermeyen renksiz, berrak, steril bir çözelti olup beher ml'sinde 10 mg isoxsuprine HCl, antioksidan olarak 0,2 mg sodyum metabisülfid ve koruyucu olarak 15 mg benzil alkol içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELİKLERİ

Utelax'ın etkin maddesi olan isoxsuprine HCl, benzenemethanol, 4-Hydroxy-alpha-[1-[(1-methyl-2-phenoxyethyl)amino]ethyl]-, hydrochloride, stereoisomer kimyasal yapısında vasodilatör ve düz kas gevşetici etkilere sahip bir β -adrenoseptör agonistidir. Veteriner hekimlikte periferik vazodilatör olarak ve uterus kaslarını gevşetici etkisinden yararlanılmak üzere kullanılmaktadır.

Isoxsuprine, epinefrinin bir feniletilamin türevidir. Ayrıca beta-adrenerjik reseptörleri uyaran bir vazodilatördür. Bu etkiler vasküler ve uterus düz kasının doğrudan gevşemesine neden olur. İskelet kaslarını besleyen arterlerde, cildi besleyenlere göre genişleme davranışı daha fazladır. Isoxsuprine ayrıca pozitif iyonotrofik etkiler üretir, kan viskozitesini düşürür ve trombosit agregasyonunu engeller.

İsoxsuprine insan, köpek ve atlarda uygulamayı takiben hızla emilmektedir. Uygulamayı takiben etkisi 10-15 dakikada başlar ve 1-2 saat devam eder. Etkisi oksitosin ile tamamen nötralize edilebilir. İsoxsuprine HCl kas içi uygulamadan sonra 12-30 dakikada pik plazma seviyesine ulaşmaktadır. Eliminasyon yarı ömrü kas içi uygulamadan sonra 2,1-2,4 saat civarındadır. Uygulamanın ilk 24 saati içerisinde isoxsuprinin büyük bir bölümü idrar yoluyla glukuronit ve sülfat konjugatları halinde vücuttan atılır.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

UTELAX inek, kısırak, koyun, keçi, köpek ve kedilerde erken doğumun önlenmesi, emriyotomi ve fütotomi operasyonlarında, sezeryan operasyonunda, prolapsus uteri, torsiyo uteri, retensiyon sekundinarumun elle kurtarılması durumlarında, embriyo naklinde, pozisyon bozukluklarını düzeltmede, uterus ve serviks yırtıklarının dikilmesinde, oksitosine aşırı maruz kalmış uterus spazmı durumunda uterus gevşeticisi (tokolitik) olarak kullanılır.

KULLANMA ŞEKLİ VE DOZU

UTELAX uterus gevşetici etkisinden yararlanılmak üzere hedef türlere farmakolojik doz olan 0,4-0,6 mg/kg vücut ağırlığı oranında kas içi olarak uygulanır.

Pratik Doz Tablosu

Tür	Vücut Ağırlığı (kg)	Dozu (4 ml/100 kg)	Uygulama Yolu
İnek	100- 200	4 ml- 8 ml	İM
	200- 400	8 ml- 16 ml	İM
	400- 600	16 ml- 24 ml	İM
Kısırak	100- 200	4 ml- 8 ml	İM
Koyun- Keçi	30- 60	1,8 ml – 3,6 ml	İM
Köpek	10	0,4 – 0,5 ml	İM
Kedi	5	0,25 ml	İM

Gerektiğinde enjeksiyon 2 saat sonra tekrarlanabilir.

Bir sezaryen operasyonundan önce ksilazin kullanılırsa aynı anda çift doz Utelax uygulanması tavsiye edilir.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Ürünün hasta, zayıflamış veya dolaşım hipotansiyonu sorunu olan hayvanlara verilmemesi önerilir.

Gebelikte Kullanım: Amacının dışında gebeliğin son üç ayında kullanılması sakıncalıdır.

İSTENMEYEN ETKİLER

Enjeksiyondan sonra nadir olarak taşikardi ya da hafif kas titremeleri gözlemlenir, bu etkiler zararsız ve geçicidir. Uterus spazmolizisi oluştuktan hemen sonra bir oksitosik ajan (oksitosin gibi) uygulamak gerekebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Trankilizan ya da anesteziklerin aynı zamanda uygulanması Utelax'ın aktivitesini azaltır. Bu gibi durumlarda çift doz uygulanması tavsiye edilir. Oksitosin ile aynı anda uygulama her iki ilacın etkisini baskılar. Sempatomimetikler ve diğer vazodilatatörlerle geçimsizdir. Yüksek kan basıncı ve kalp hızını düzenlemek için kullanılan ilaçlar ve anesteziklerle etkileşime girebilir. Ürün benzer etki tarzı, yüksek ilk geçiş karaciğer klerensi veya hipotansif etkilere sahip diğer vazodilatör ilaçlarla birlikte kullanılmamalıdır.

Diğer tıbbi ürünlerle karıştırılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Doz aşımında taşikardi, hızlı solunum ve kas titremeleri oluşabilir, bunlar β -blokerler (propranolol) uygulandığında kaybolur. Şok durumunda semptomlar adrenalin ile ortadan kaldırılabilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.): Sığırlarda et ve süt için ilaç kalıntı arınma süresi "0" sıfır gündür.

KONTRENDİKASYONLAR

Arteriyel kanama durumunda, akut hemorajik sendrom durumunda veya doğumdan hemen sonra kontrendikedir.

Analjezik ajanlar, tedaviye yanıtın doğru bir şekilde değerlendirilmesini zorlaştırabileceğinden, değerlendirme periyodu sırasında uygulanmamalıdır.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz.

Sadece hayvan sağlığında kullanılır.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde saklanmalıdır.

Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Sadece tedavi amaçlı kullanılır.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Doğrudan elle temas edilmemelidir. Göz, solunum yolu ve deri için irkilticidir.

Bu ürünün kullanımında resmi, bölgesel ve ülkesel antimikrobiyal politikalar dikkate alınmalıdır. Bu ürünün kullanımı, mümkün olduğunca duyarlılık testleri sonuçlarına dayandırılmalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Orijinal ambalajında, 25°C'nin altında, buzdolabına ve derin dondurucuya konulmadan muhafaza edilmelidir. Direkt güneş ışınlarından koruyunuz.

Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır. Ürün ilk açıldıktan sonra 28 gün içinde kullanılmalıdır.

Ürün tıpası en fazla 278 kez delinebilir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

Karton kutu içinde; gri renkli 20 mm bromobutil tıpa ve lacivert renkli flip-off kapaklı, 50 ml'lik amber renkli cam flakonlarda sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ 24.10.2025

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİH VE NO.
04.01.2008-19/055

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Verano İlaç San. Ve Tic. A.Ş.

Esentepe Mah. Büyükdere Cad. Tekfen No: 209 İç Kapı No: 6 34394 Şişli/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

FDN İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.

Büyükkayacık O.S.B. Mah. İnsu Sok. No:3 42250-Selçuklu/Konya

İç Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır.

UTELAX

Enjeksiyonluk Çözelti

Veteriner Tokolitik

BİLEŞİMİ

Utelax Enjeksiyonluk Çözelti beher ml'sinde 10 mg isoxsuprine HCl, antioksidan olarak 0,2 mg sodyum metabisülfid ve koruyucu olarak 15 mg benzil alkol içerir.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

İnek, kısırak, koyun, keçi, köpek ve kedilerde erken doğumun önlenmesi, emriyotomi ve fötotomi operasyonlarında, sezeryan operasyonunda, prolapsus uteri, torsiyo uteri, retensiyo sekundinarumun elle kurtarılması durumlarında, embriyo naklinde, pozisyon bozukluklarını düzeltmede, uterus ve serviks yırtıklarının dikilmesinde, oksitosine aşırı maruz kalmış uterus spazmı durumunda uterus gevşeticisi (tokolitik) olarak kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Utelax uterus gevşetici etkisinden yararlanılmak üzere hedef türlere farmakolojik doz olan 0,4-0,6 mg/kg vücut ağırlığı oranında kas içi olarak uygulanır.

Pratik Doz Tablosu

Tür	Vücut Ağırlığı (kg)	Dozu (4 ml/100 kg)	Uygulama Yolu
İnek	100- 200	4 ml- 8 ml	İM
	200- 400	8 ml- 16 ml	İM
	400- 600	16 ml- 24 ml	İM
Kısırak	100- 200	4 ml- 8 ml	İM
Koyun- Keçi	30- 60	1,8 ml – 3,6 ml	İM
Köpek	10	0,4 – 0,5 ml	İM
Kedi	5	0,25 ml	İM

Gerektiğinde enjeksiyon 2 saat sonra tekrarlanabilir.

Bir sezaryen operasyonundan önce ksilazin kullanılırsa aynı anda çift doz Utelax uygulanması tavsiye edilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.): Sığır eti ve sütü için: 0 gün.

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz.

Sadece hayvan sağlığında kullanılır.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde saklanmalıdır.

Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

25°C'nin altında ve direkt güneş ışığından uzakta muhafaza edilmelidir.

Sadece tedavi amaçlı kullanılır.

Ürün tıpası en fazla 278 kez delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

Karton kutu içinde; gri renkli 20 mm bromobutil tıpa ve lacivert renkli flip-off kapaklı, 50 ml'lik amber renkli cam flakonlarda sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIđI PAZARLAMA İZİN TARİH VE NO.
04.01.2008-19/055

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ
Verano İlaç San. ve Tic. A.Ş. 34394 Şişli/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ
FDN İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti. 42250 Selçuklu/Konya

Seri No:
Üretim Ta.:
Son Kul. Ta.:

Dış Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır.

UTELAX

Enjeksiyonluk Çözelti

Veteriner Tokolitik

BİLEŞİMİ

Beher ml'de; 10 mg isoxsuprine HCl, antioksidan olarak 0,2 mg sodyum metabisüfit ve koruyucu olarak 15 mg benzil alkol içerir.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

İnek, kısırak, koyun, keçi, köpek ve kedilerde erken doğumun önlenmesi, emriyotomi ve fötotomi operasyonlarında, sezeryan operasyonunda, prolapsus uteri, torsiyo uteri, retensiyo sekundinarumun elle kurtarılması durumlarında, embriyo naklinde, pozisyon bozukluklarını düzeltmede, uterus ve serviks yırtıklarının dikilmesinde, oksitosine aşırı maruz kalmış uterus spazmı durumunda uterus gevşeticisi (tokolitik) olarak kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Uterus gevşetici etkisinden yararlanılmak üzere hedef türlere farmakolojik doz olan 0,4-0,6 mg/kg vücut ağırlığı oranında kas içi olarak uygulanır.

Tür	Vücut Ağırlığı (kg)	Dozu (4 ml/100 kg)	Uygulama Yolu
İnek	100- 200	4 ml- 8 ml	İM
	200- 400	8 ml- 16 ml	İM
	400- 600	16 ml- 24 ml	İM
Kısırak	100- 200	4 ml- 8 ml	İM
Koyun- Keçi	30- 60	1,8 ml – 3,6 ml	İM
Köpek	10	0,4 – 0,5 ml	İM
Kedi	5	0,25 ml	İM

Gerektiğinde enjeksiyon 2 saat sonra tekrarlanabilir. Sezaryen operasyonundan önce ksilazin kullanılırsa aynı anda çift doz Utelax uygulanması tavsiye edilir.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Doz aşımında taşikardi, hızlı solunum ve kas titremeleri oluşabilir, bunlar β -blokerler (propranolol) uygulandığında kaybolur. Şok durumunda semptomlar adrenalin ile ortadan kaldırılabilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.): Sığır eti ve sütü için: 0 gün

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz.

Sadece hayvan sağlığında kullanılır.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde saklanmalıdır.

Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

25°C'nin altında ve direkt güneş ışığından uzakta muhafaza edilmelidir.

Sadece tedavi amaçlı kullanılır.

Ürün tıpası en fazla 278 kez delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

Karton kutu içinde; gri renkli 20 mm bromobutil tıpa ve lacivert renkli flip-off kapaklı, 50 ml'lik amber renkli cam flakonlarda sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİH VE NO.
04.01.2008-19/055

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Verano İlaç San. ve Tic. A.Ş. 34394 Şişli/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

FDN İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti. 42250 Selçuklu/Konya

Seri No:

Üretim Ta.:

Son Kul. Ta.:

KDV Da. P.S.F.: