

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Vetinflamic Enjeksiyonluk Çözelti

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml:

Aktif madde:

Tolfenamik asit..... 40 mg

Yardımcı maddeler:

Benzil alkol (E1519).....10,40 mg (Antimikrobiyal koruyucu)

Sodyum formaldehit sülfoksilat.....5 mg (Antioksidan)

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Berrak, steril enjeksiyonluk çözelti

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1. Hedef tür

Sığır, köpek, kedi

4.2. Her bir hedef tür için kullanım alanı

Sığırda pnömoni tedavisinde burun akıntısını ve genel durumu iyileştirmede yardımcı olarak ve akut mastitis tedavisinde yardımcı olarak,

Köpekte kas-iskelet sistemi bozukluklarıyla ilişkili enflamasyonun tedavisi ve operasyon sonrası ağrının azaltılması için,

Kedide uygun durumda antimikrobiyal tedaviyle birlikte üst solunum yolu hastalıklarının tedavisinde yardımcı olarak kullanılır.

4.3. Kontrendikasyonlar

Etkin maddeye karşı bilinen aşırı duyarlılık durumlarında kullanılmaz. Kedide kas içine uygulanmamalıdır. Karaciğer, kalp veya böbrek fonksiyonlarında bozukluğu olan, hemorajik bozuklukları olan, ülserojenik gastrointestinal lezyon kanıtı olan hayvanlarda kullanmayınız. Dehidre, hipovolemik veya düşük tansiyonlu hayvanlarda böbrek toksisitesini artırma riski nedeniyle kullanmayınız. Glikokortikoidler ve diğer NSAID ürünlerle eş zamanlı veya birbirini takip eden 24 saatlik süre içerisinde kullanılmaz.

4.4. Her bir hedef tür için özel uyarılar

Non-steroid antienflamatuvar ilaçlar (NSAİ) fagositozun inhibisyonuna neden olabilir ve bu nedenle bakteriyel enfeksiyonlarla ilişkili enflamatuvar durumların tedavisinde uygun eş zamanlı antimikrobiyal tedavi başlatılmalıdır.

4.5. Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Ürünün 6 haftadan küçük ve yaşlı hayvanlarda kullanımıyla ilgili riskler bulunmaktadır. Böyle bir kullanım önlenemez ise dozu azaltmak ve özel klinik izleme yapmak gerekebilir. Bu hayvanlarda metabolizma ve atılımın azaldığı göz önünde bulundurulmalıdır. Potansiyel olarak nefrotoksik ilaçların eş zamanlı uygulanmasından kaçınılmalıdır. Genel anestezi uygulanan kedilere tamamen iyileşene kadar ürünün uygulanmaması tercih edilir. Önerilen

doz ve tedavi süresini aşmayın. Operasyon öncesi uygulama sonrası ağrı kesici etki derecesi, operasyonun şiddeti ve süresinden etkilenebilir. Kronik böbrek yetmezliği olan ve antienflamatuvar tedaviye ihtiyaç duyan hayvanlar doz ayarlaması gerektirmeden tolfenamik asit ile tedavi edilebilir. Ancak bu ürünün kullanımı akut böbrek yetmezliği vakalarında kontrendikedir. Tedavi sırasında istenmeyen etkiler (anoreksi, kusma, ishal, dışkıda kan bulunması) ortaya çıkarsa, veteriner hekiminize danışılmalı ve tedavinin durdurulması olasılığı değerlendirilmelidir. Uygulama sırasında asepsi ve antisepsi kurallarına uyulmalıdır.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Ürün ciltte hassasiyete neden olabilir. NSAİ veya herhangi bir yardımcı maddeye karşı bilinen aşırı duyarlılığı olan kişiler veteriner tıbbi ürünle temastan kaçınmalıdır. Kazara kendi kendine enjeksiyonu önlemek için veteriner tıbbi ürünü dikkatli bir şekilde uygulayın. Kazara kendine enjeksiyon durumunda derhal tıbbi yardım alın ve doktorunuza prospektüsü veya etiketi gösterin. Bu ürün cilt ve göz tahrişine neden olabilir. Cilt veya gözlerle temastan kaçının. Kazara temas durumunda, maruz kalan bölgeyi bol temiz su ile derhal yıkayın. Tahriş devam ederse tıbbi yardım alın. Kullandıktan sonra ellerinizi yıkayın.

(iii) Diğer uyarılar

4.6. İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Sığır:

Çok nadir (<1 hayvan/10.000 tedavi edilen hayvan, izole raporlar dahil):	Polidipsi ¹ Poliüri/Polakiüri ¹ İshal ² Kusma ² Enjeksiyon bölgesinde reaksiyon
Nadir (1-10 hayvan/1.000 tedavi edilen hayvan):	Kollaps ³

¹ Çoğu durumda tedavi sonrasında belirtiler kendiliğinden geçer.

² Her iki durum da devam ederse tedavi kesilmelidir.

³ Hızlı intravenöz enjeksiyonun ardından.

Kedi ve Köpek:

Çok nadir (<1 hayvan/10.000 tedavi edilen hayvan, izole raporlar dahil):	Polidipsi ¹ Poliüri/Polakiüri ¹ İshal ² Kusma ² Enjeksiyon bölgesinde reaksiyon
--	---

¹ Çoğu durumda tedavi sonrasında belirtiler kendiliğinden geçer.

² Her iki durum da devam ederse tedavi kesilmelidir.

4.7. Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım

Kedi ve köpeklerde gebelik döneminde kullanılmaz. Sadece sorumlu veteriner hekimin fayda-risk değerlendirmesi doğrultusunda kullanılır. Laktasyon döneminde kullanılabilir.

4.8. Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Diğer NSAİ'lar ile eş zamanlı olarak veya 24 saat içinde uygulanmamalıdır. Diğer NSAİ'lar, diüretikler, antikoagülanlar ve plazma proteinlerine yüksek afinitesi olan maddeler bağlanma için rekabet edebilir ve toksik etkiler yaratabilir. Antikoagülanlar ile birlikte uygulamayınız. Potansiyel olarak nefrotoksik ilaçların eş zamanlı uygulanmasından kaçınılmalıdır. Glukokortikoidler ile birlikte uygulamayınız.

4.9. Dozaj ve kullanım yolu

Sığırlarda kas içi ve ven içi, köpeklerde kas içi ve deri altı, kedilerde deri altı yol ile uygulanır. Sığırlarda solunum yolu hastalığı ile ilişkili yangı durumlarında boyun bölgesine kas içi enjeksiyon yoluyla 2 mg/kg vücut ağırlığı (1 ml ürün/20 kg vücut ağırlığı) tek doz olarak uygulanır. Tedavi 48 saat sonra bir kez daha tekrarlanabilir. Mastitiste ven içi enjeksiyon yoluyla 4 mg/kg vücut ağırlığı (1 ml ürün/10 kg vücut ağırlığı) tek doz olarak uygulanır. Ven içi uygulamada ürün yavaşça enjekte edilmelidir. İntolerans belirtileri görüldüğünde enjeksiyon kesilmelidir. Köpek ve kedilerde 4 mg tolfenamik asit/kg vücut ağırlığı (1 ml ürün/10 kg vücut ağırlığı) tek doz olarak uygulanır. Bu doz 24 - 48 saat sonra tekrarlanabilir. Postoperatif ağrının azaltılması için anestezi indüksiyonundan bir saat önce kas içi tek doz olarak uygulanır.

4.10. Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar (gerekli ise)

Yüksek dozlarda nörolojik bozukluklar gözlemlenmiştir. Doz aşımı durumunda semptomatik tedavi uygulayınız. Spesifik bir antidotu yoktur.

4.11. Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar kas içi yolla önerilen dozda uygulamada 12 gün, ven içi yolla önerilen dozda uygulamada 4 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Ven içi yolla uygulamada 24 saat (1 sağıım) geçmeden elde edilen süt insan tüketimine sunulmamalıdır. Kas içi yolla uygulamadan sonra elde edilen süt bekleme süresi olmaksızın insan tüketimine sunulabilir.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapötik grup: Non-steroid antiinflamatuvar, Fenamate grubu
ATCvet kodu: QM01AG02

5.1. Farmakodinamik özellikler

Tolfenamik asit (N-(2-metil-3-klorofenil) antranilik asit) fenamat grubuna ait bir non-steroid antienflamatuvar ilaçtır (NSAİİ). Tolfenamik asit antienflamatuvar, analjezik ve antipiretik aktiviteye sahiptir. Tolfenamik asidin antienflamatuvar aktivitesi esas olarak siklooksijenaz inhibisyonuna ve dolayısıyla önemli enflamatuvar araçlar olan prostaglandin ve tromboksanların sentezinin azalmasına bağlıdır.

5.2. Farmakokinetik özellikler

Sığırlarda ve domuzlarda 2 mg/kg dozunda kas içi yolla enjekte edilen tolfeamik asit enjeksiyon bölgesinden hızla emilir ve yaklaşık 1 saatte elde edilen ortalama maksimum plazma konsantrasyonları sığırlarda yaklaşık 1,4 µg/ml ve domuzlarda 2,3 µg/ml'dir. Dağılım hacmi sığır ve domuzlarda yaklaşık 1,3 l/kg'dır. Plazma albüminine yüksek düzeyde bağlanır (>%97). Köpeklerde tolfeamik asit enjeksiyon yoluyla kolayca emilir. Enjeksiyon yoluyla 4 mg/kg dozunda uygulandıktan 2 saat sonra yaklaşık 4 µg/ml (deri altı) ve yaklaşık 3 µg/ml (kas içi) maksimum plazma konsantrasyonları elde edilir. Kedilerde emilim oldukça hızlıdır. Enjeksiyonla 4 mg/kg dozunda uygulandıktan 1 saat sonra 3,9 µg/ml'lik bir pik elde edilir. Köpeklerde ve kedilerde tolfeamik asidin %99'undan fazlası plazma proteinlerine bağlanır. Köpeklerde idrarda sadece tolfeamik asit ve glukuronik asit ile konjugatı bulunur. Hidroksillenmiş metabolitler ve konjugatları esas olarak böbrekler tarafından atılır. Değişmemiş tolfeamik asit ve glukuronidleri ise ağırlıklı olarak safra ile atılır. Ayrıca tolfeamik asit yoğun bir enterohepatik geri dönüşüm sürecinden geçer. Tolfenamik asit tüm organlara dağılır ve en yüksek konsantrasyonlar plazma, gastrointestinal sistem, karaciğer, akciğerler ve böbreklerde bulunur. Buna karşılık beyindeki konsantrasyon düşüktür.

Tolfenamik asit ve metabolitleri plasentayı sınırlı bir oranda geçer. Tolfenamik asit ayrıca hücre dışı boşluğa dağılır ve hem sağlıklı hem de yangılı dokularda plazmadakine benzer konsantrasyonlara ulaşır. Tolfenamik asit ayrıca aktif formunda sütte de bulunur. Tolfenamik asit yoğun enterohepatik dolaşıma girer ve bu da 48 saate kadar süren terapötik olarak etkili plazma konsantrasyonları sağlar. Eliminasyon yarı ömrü domuzlarda 3 ila 5 saat, sığırlarda ise 8 ila 15 saat arasında değişmektedir. Sığır ve domuzlarda tolfenamik asit başlıca değişmemiş formda dışkı (~%30) ve idrarla (~%70) elimine edilir.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1. Yardımcı maddeler

Sodyum formaldehit sülfoksilat
Benzil alkol
Dietilen glikol monoetil eter
Etanolamin
Enjeksiyonluk su

6.2. Geçimsizlikler

Diğer veteriner tıbbi ürünlerle karıştırılarak kullanılmamalıdır.

6.3. Raf ömrü

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

6.4. Muhafaza şartları

25°C'nin altında orijinal ambalajında, ışıktan korunarak saklandığında raf ömrü 24 aydır, dondurmayınız ve buzdolabında saklamayınız. Açıldıktan sonra 25°C'nin altında 28 gün içinde kullanılmalıdır, dondurmayınız ve buzdolabında saklamayınız. Tıpası en fazla 50 kez delinebilir.

6.5. Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

Karton kutu içinde 50 ml, 100 ml ve 250 ml'lik amber renkli Tip I cam flakonlarda sunulmaktadır. 50 ml ve 100 ml'lik flakonlar kırmızı renkli klorobutil 20 mm lastik tıpa ve beyaz flip-off kapak, 250 ml'lik flakonlar gri renkli bromobutil 32 mm lastik tıpa ve beyaz flip-off kapak ile kapatılmıştır.

6.6. Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

DEVA Holding A.Ş. Halkalı Merkez Mah. Basın Ekspres Cad. No:1 Küçükçekmece/İstanbul
Tel: 0212 692 92 92 Faks: 0212 697 34 89 e-mail: vetas@vetas.com.tr

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

033/0021

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

21.07.2026

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

21.07.2026

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

VETİNFLAMİC

Enjeksiyonluk Çözelti

Veteriner Non-steroid, Antienflamatuvar, Antiromatizmal

BİLEŞİMİ

Vetinflamic Enjeksiyonluk Çözelti gözle görünür partikül içermeyen, berrak, steril bir çözelti olup beher ml'de etkin madde olarak 40 mg tolfenamik asit, yardımcı madde olarak antimikrobiyal koruyucu amaçlı 10,40 mg benzil alkol (E1519) ve antioksidan amaçlı 5 mg sodyum formaldehit sülfoksilat içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakodinamik özellikler: Tolfenamik asit (N-(2-metil-3-klorofenil) antranilik asit) fenamat grubuna ait bir non-steroid antienflamatuvar ilaçtır (NSAİİ). Tolfenamik asit antienflamatuvar, analjezik ve antipiretik aktiviteye sahiptir. Tolfenamik asidin antienflamatuvar aktivitesi esas olarak siklooksijenaz inhibisyonuna ve dolayısıyla önemli enflamatuvar araçlar olan prostaglandin ve tromboksanların sentezinin azalmasına bağlıdır.

Farmakokinetik özellikler: Sığırlarda ve domuzlarda 2 mg/kg dozunda kas içi yolla enjekte edilen tolfenamik asit enjeksiyon bölgesinden hızla emilir ve yaklaşık 1 saatte elde edilen ortalama maksimum plazma konsantrasyonları sığırlarda yaklaşık 1,4 µg/ml ve domuzlarda 2,3 µg/ml'dir. Dağılım hacmi sığır ve domuzlarda yaklaşık 1,3 l/kg'dır. Plazma albüminine yüksek düzeyde bağlanır (>%97). Köpeklerde tolfenamik asit enjeksiyon yoluyla kolayca emilir. Enjeksiyon yoluyla 4 mg/kg dozunda uygulandıktan 2 saat sonra yaklaşık 4 µg/ml (deri altı) ve yaklaşık 3 µg/ml (kas içi) maksimum plazma konsantrasyonları elde edilir. Kedilerde emilim oldukça hızlıdır. Enjeksiyonla 4 mg/kg dozunda uygulandıktan 1 saat sonra 3,9 µg/ml'lik bir pik elde edilir. Köpeklerde ve kedilerde tolfenamik asidin %99'undan fazlası plazma proteinlerine bağlanır. Köpeklerde idrarda sadece tolfenamik asit ve glukuronik asit ile konjugatı bulunur. Hidroksillenmiş metabolitler ve konjugatları esas olarak böbrekler tarafından atılır. Değişmemiş tolfenamik asit ve glukuronidleri ise ağırlıklı olarak safra ile atılır. Ayrıca tolfenamik asit yoğun bir enterohepatik geri dönüşüm sürecinden geçer. Tolfenamik asit tüm organlara dağılır ve en yüksek konsantrasyonlar plazma, gastrointestinal sistem, karaciğer, akciğerler ve böbreklerde bulunur. Buna karşılık beyindeki konsantrasyon düşüktür. Tolfenamik asit ve metabolitleri plasentayı sınırlı bir oranda geçer. Tolfenamik asit ayrıca hücre dışı boşluğa dağılır ve hem sağlıklı hem de yangılı dokularda plazmadakine benzer konsantrasyonlara ulaşır. Tolfenamik asit ayrıca aktif formunda sütte de bulunur. Tolfenamik asit yoğun enterohepatik dolaşıma girer ve bu da 48 saate kadar süren terapötik olarak etkili plazma konsantrasyonları sağlar. Eliminasyon yarı ömrü domuzlarda 3 ila 5 saat, sığırlarda ise 8 ila 15 saat arasında değişmektedir. Sığır ve domuzlarda tolfenamik asit başlıca değişmemiş formda dışkı (~%30) ve idrarla (~%70) elimine edilir.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Sığırdaki pnömoni tedavisinde burun akıntısını ve genel durumu iyileştirmede yardımcı olarak ve akut mastitis tedavisinde yardımcı olarak,

Köpekte kas-iskelet sistemi bozukluklarıyla ilişkili enflamasyonun tedavisi ve operasyon sonrası ağrının azaltılması için,

Kedide uygun durumda antimikrobiyal tedaviyle birlikte üst solunum yolu hastalıklarının tedavisinde yardımcı olarak kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Sığırlarda kas içi ve ven içi, köpeklerde kas içi ve deri altı, kedilerde deri altı yol ile uygulanır. Sığırlarda solunum yolu hastalığı ile ilişkili yangı durumlarında boyun bölgesine kas içi enjeksiyon yoluyla 2 mg/kg vücut ağırlığı (1 ml ürün/20 kg vücut ağırlığı) tek doz olarak uygulanır. Tedavi 48 saat sonra bir kez daha tekrarlanabilir. Mastitiste ven içi

enjeksiyon yoluyla 4 mg/kg vücut ağırlığı (1 ml ürün/10 kg vücut ağırlığı) tek doz olarak uygulanır. Ven içi uygulamada ürün yavaşça enjekte edilmelidir. İntolerans belirtileri görüldüğünde enjeksiyon kesilmelidir. Köpek ve kedilerde 4 mg tolfenamik asit/kg vücut ağırlığı (1 ml ürün/10 kg vücut ağırlığı) tek doz olarak uygulanır. Bu doz 24 - 48 saat sonra tekrarlanabilir. Postoperatif ağrının azaltılması için anestezi indüksiyonundan bir saat önce kas içi tek doz olarak uygulanır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Non-steroid antienflamatuvar ilaçlar (NSAİ) fagositozun inhibisyonuna neden olabilir ve bu nedenle bakteriyel enfeksiyonlarla ilişkili enflamatuvar durumların tedavisinde uygun eş zamanlı antimikrobiyal tedavi başlatılmalıdır. Ürünün 6 haftadan küçük ve yaşlı hayvanlarda kullanımıyla ilgili riskler bulunmaktadır. Böyle bir kullanım önlenemez ise dozu azaltmak ve özel klinik izleme yapmak gerekebilir. Bu hayvanlarda metabolizma ve atılımın azaldığı göz önünde bulundurulmalıdır. Potansiyel olarak nefrotoksik ilaçların eş zamanlı uygulanmasından kaçınılmalıdır. Genel anestezi uygulanan kedilere tamamen iyileşene kadar ürünün uygulanmaması tercih edilir. Önerilen doz ve tedavi süresini aşmayın. Operasyon öncesi uygulama sonrası ağrı kesici etki derecesi, operasyonun şiddeti ve süresinden etkilenebilir. Kronik böbrek yetmezliği olan ve antienflamatuvar tedaviye ihtiyaç duyan hayvanlar doz ayarlaması gerektirmeden tolfenamik asit ile tedavi edilebilir. Ancak bu ürünün kullanımı akut böbrek yetmezliği vakalarında kontrendikedir. Tedavi sırasında istenmeyen etkiler (anoreksi, kusma, ishal, dışkıda kan bulunması) ortaya çıkarsa, veteriner hekiminize danışılmalı ve tedavinin durdurulması olasılığı değerlendirilmelidir. Uygulama sırasında asepti ve antisepti kurallarına uyulmalıdır.

Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım: Kedi ve köpeklerde gebelik döneminde kullanılmaz. Sadece sorumlu veteriner hekimin fayda-risk değerlendirmesi doğrultusunda kullanılır. Laktasyon döneminde kullanılabilir.

İSTENMEYEN ETKİLER

Sığır:

Çok nadir (<1 hayvan/10.000 tedavi edilen hayvan, izole raporlar dahil):	Polidipsi ¹ Poliüri/Polakiüri ¹ İshal ² Kusma ² Enjeksiyon bölgesinde reaksiyon
Nadir (1-10 hayvan/1.000 tedavi edilen hayvan):	Kollaps ³

¹ Çoğu durumda tedavi sonrasında belirtiler kendiliğinden geçer.

² Her iki durum da devam ederse tedavi kesilmelidir.

³ Hızlı intravenöz enjeksiyonun ardından.

Kedi ve Köpek:

Çok nadir (<1 hayvan/10.000 tedavi edilen hayvan, izole raporlar dahil):	Polidipsi ¹ Poliüri/Polakiüri ¹ İshal ² Kusma ² Enjeksiyon bölgesinde reaksiyon
--	---

¹ Çoğu durumda tedavi sonrasında belirtiler kendiliğinden geçer.

² Her iki durum da devam ederse tedavi kesilmelidir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Diğer NSAİ'lar ile eş zamanlı olarak veya 24 saat içinde uygulanmamalıdır. Diğer NSAİ'lar, diüretikler, antikoagülanlar ve plazma proteinlerine yüksek afinitesi olan maddeler bağlanma için rekabet edebilir ve toksik etkiler yaratabilir. Antikoagülanlar ile birlikte uygulamayınız. Potansiyel olarak nefrotoksik ilaçların eş zamanlı uygulanmasından kaçınılmalıdır.

Glukokortikoidler ile birlikte uygulamayınız. Diğer veteriner tıbbi ürünlerle karıştırılarak kullanılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Yüksek dozlarda nörolojik bozukluklar gözlemlenmiştir. Doz aşımı durumunda semptomatik tedavi uygulayınız. Spesifik bir antidotu yoktur.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar kas içi yolla önerilen dozda uygulamada 12 gün, ven içi yolla önerilen dozda uygulamada 4 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Ven içi yolla uygulamada 24 saat (1 sağım) geçmeden elde edilen süt insan tüketimine sunulmamalıdır. Kas içi yolla uygulamadan sonra elde edilen süt bekleme süresi olmaksızın insan tüketimine sunulabilir.

KONTRENDİKASYONLAR

Etkin maddeye karşı bilinen aşırı duyarlılık durumlarında kullanılmaz. Kedide kas içine uygulanmamalıdır. Karaciğer, kalp veya böbrek fonksiyonlarında bozukluğu olan, hemorajik bozuklukları olan, ülserojenik gastrointestinal lezyon kanıtı olan hayvanlarda kullanmayınız. Dehidre, hipovolemik veya düşük tansiyonlu hayvanlarda böbrek toksisitesini artırma riski nedeniyle kullanmayınız. Glikokortikoidler ve diğer NSAID ürünlerle eş zamanlı veya birbirini takip eden 24 saatlik süre içerisinde kullanılmaz.

GENEL UYARILAR

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

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Ürün ciltte hassasiyete neden olabilir. NSAİ veya herhangi bir yardımcı maddeye karşı bilinen aşırı duyarlılığı olan kişiler veteriner tıbbi ürünle temastan kaçınmalıdır. Kazara kendi kendine enjeksiyonu önlemek için veteriner tıbbi ürünü dikkatli bir şekilde uygulayın. Kazara kendine enjeksiyon durumunda derhal tıbbi yardım alın ve doktorunuza prospektüsü veya etiketi gösterin. Bu ürün cilt ve göz tahrişine neden olabilir. Cilt veya gözlerle temastan kaçının. Kazara temas durumunda, maruz kalan bölgeyi bol temiz su ile derhal yıkayın. Tahriş devam ederse tıbbi yardım alın. Kullandıktan sonra ellerinizi yıkayın.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

25°C'nin altında orijinal ambalajında, ışıktan korunarak saklandığında raf ömrü 24 aydır, dondurmayınız ve buzdolabında saklamayınız. Açıldıktan sonra 25°C'nin altında 28 gün içinde kullanılmalıdır, dondurmayınız ve buzdolabında saklamayınız. Tıpası en fazla 50 kez delinebilir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

Karton kutu içinde 50 ml, 100 ml ve 250 ml'lik amber renkli Tip I cam flakonlarda sunulmaktadır. 50 ml ve 100 ml'lik flakonlar kırmızı renkli klorobutil 20 mm lastik tıpa ve beyaz flip-off kapak, 250 ml'lik flakonlar gri renkli bromobutil 32 mm lastik tıpa ve beyaz flip-off kapak ile kapatılmıştır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 21.07.2026

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO: 21.07.2026-033/0021

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ: DEVA Holding A.Ş. Halkalı Merkez Mah. Basın Ekspres Cad. No:1 Küçükçekmece/İstanbul Tel: 0212 692 92 92 Faks: 0212 697 34 89 e-mail: vetas@vetas.com.tr

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ: DEVA Holding A.Ş. Çerkezköy Organize Sanayi Bölgesi, Atatürk Cad. Karaağaç Mah. No:32 Kapaklı/Tekirdağ Telefon: 0282 735 20 00 Faks: 0282 758 30 59

Dış Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

VETİNFLAMİC

Enjeksiyonluk Çözelti

Veteriner Non-steroid, Antienflamatuvar, Antiromatizmal

BİLEŞİMİ: Beher ml'de etkin madde olarak 40 mg tolfenamik asit, yardımcı madde olarak antimikrobiyal koruyucu amaçlı 10,40 mg benzil alkol (E1519) ve antioksidan amaçlı 5 mg sodyum formaldehit sülfoksilat içerir.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR: Sığırdaki pnömoni tedavisinde burun akıntısını ve genel durumu iyileştirmede yardımcı olarak ve akut mastitis tedavisinde yardımcı olarak, Köpekte kas-iskelet sistemi bozukluklarıyla ilişkili enflamasyonun tedavisi ve operasyon sonrası ağrının azaltılması için, Kedide uygun durumda antimikrobiyal tedaviyle birlikte üst solunum yolu hastalıklarının tedavisinde yardımcı olarak kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU: Detaylı bilgi için prospektüsü okuyunuz.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI: Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar kas içi yolla önerilen dozda uygulamada 12 gün, ven içi yolla önerilen dozda uygulamada 4 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Ven içi yolla uygulamada 24 saat (1 sağımlı) geçmeden elde edilen süt insan tüketimine sunulmamalıdır. Kas içi yolla uygulamadan sonra elde edilen süt bekleme süresi olmaksızın insan tüketimine sunulabilir.

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

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ: Raf ömrü 24 aydır. Açıldıktan sonra 28 gün içinde kullanılmalıdır. Tıpası en fazla 50 kez delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ: Karton kutu içinde 50 ml, 100 ml ve 250 ml'lik amber renkli Tip I cam flakonlarda sunulmaktadır.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
21.07.2026-033/0021

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ: DEVA Holding A.Ş.
Küçükçekmece/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ: DEVA Holding A.Ş. Kapaklı/Tekirdağ

Seri No:

Üretim Tarihi:

Son Kullanma Tarihi:

Perakende Satış Fiyatı (KDV Dâhil):

İç Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
VETİNFLAMİC
Enjeksiyonluk Çözelti
Veteriner Non-steroid, Antienflamatuvar, Antiromatizmal

Beher ml'de etkin madde olarak 40 mg tolfenamik asit, yardımcı madde olarak antimikrobiyal koruyucu amaçlı 10,40 mg benzil alkol (E1519) ve antioksidan amaçlı 5 mg sodyum formaldehit sülfoksilat içerir.

Sığırlarda kullanım amacına göre (1 ml ürün/10-20 kg) kas içi (İM) veya ven içi (İV),

Köpeklerde (1 ml ürün/10 kg) kas içi veya deri altı,

Kedilerde (1 ml ürün/10 kg) deri altı yol ile uygulanır.

Detaylı bilgi için prospektüsü okuyunuz.

Kalıntı Arınma Süresi; Et: 12 gün (İM), 4 Gün (İV) Süt: 0 (İM), 24 saat (İV)

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

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
21.07.2026-033/0021

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ: DEVA Holding A.Ş.
Küçükçekmece/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ: DEVA Holding A.Ş. Kapaklı/Tekirdağ

Seri No:

Üretim Tarihi:

Son Kullanma Tarihi:

Perakende Satış Fiyatı (KDV Dâhil):