

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

VİPEN %80 Oral Çözelti Tozu

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her gram:

Aktif madde:

Fenoksimetilpenisilin.....800 mg
(887 mg Fenoksimetilpenisilin Potasyum'a eşdeğer)

Yardımcı maddeler:

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

İçme suyunda kullanılan beyaz veya beyazımtırak tozdur.

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Tavuklar

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Clostridium perfringens'in neden olduğu nekrotik enterit metafilaksisi ve tedavisi için kullanılır. Hastalık, metafilaktik kullanımdan önce hayvanlarda teşhis edilmiş olmalıdır.

4.3 Kontrendikasyonlar

Etken maddeye, diğer betalaktamlara veya bileşiminde bulunan yardımcı maddelerden herhangi birine aşırı duyarlı olduğu bilinen hayvanlarda kullanılmaz.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

-

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

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.

Ürün, çiftliklerde kötü hijyen şartlarını düzeltmek için hijyen yönetimi programlarında kullanılmamalıdır.

Bu ürünün ürün özellikleri özetinde belirtilen talimatlara uygun şekilde kullanılmaması, çapraz direnç potansiyeli nedeniyle, fenoksimetilpenisiline dirençli bakterilerin gelişmesine ve tedavinin etkinliğinin azalmasına neden olabilir.

Ürünün kullanımında resmi ülkesel ve bölgesel antimikrobiyal politikalar dikkate alınmalıdır.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Fenoksimetilpenisilin gibi penisilinler soluma, ağız yoluyla alım veya deriye temas sonrası aşırı duyarlılığa (alerji) neden olabilir. Fenoksimetilpenisiline aşırı duyarlılık, diğer penisilinlere ve

sefalosporinlere (veya tersi) aşırı duyarlılığa neden olabilir. Bu maddelere karşı alerjik reaksiyonlar nadiren ciddi boyutlara ulaşabilir.

Alerjik olan veya bu tip ürünlerle temas etmemesi yönünde tavsiye alan kişiler bu ürünlerle ilgili bir işlem yapmamalıdır.

Bu ürünü tüm gerekli önlemleri alarak ve maruziyete meydan vermeyecek şekilde büyük bir dikkatle kullanınız.

Maruziyet sonrası deride kızarıklık gibi bir belirti meydana gelirse tıbbi tedavi alınız ve doktorunuza bu uyarıyı gösteriniz. Yüz, dudak veya gözde şişme veya nefes almada güçlük çok ciddi belirtilerdir ve çok acil tıbbi tedavi gerektirir.

Ürünü solumaktan ve deriye temasından kaçınınız. Standartlara uygun koruyucu giysi, eldiven ve maske (EN 149 standardına uygun tek kullanımlık yarım maske solunum cihazı veya EN143 standardına uygun filtre taşıyan EN140 standardına uygun solunum cihazı) kullanınız. Ürün ve ilaçlı suya temas etmeyiniz. İlaçlı su veya ürünle temas halinde etkilenen bölgeyi bol su ile yıkayınız. Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayınız. Ürünü kullanma sırasında bir şeyler yemeyiniz, içmeyiniz, sigara kullanmayınız.

(iii) Diğer uyarılar

-

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Ürünün uygulanmasından sonra herhangi bir yan etki görülmemesine rağmen, penisilinler dirençli bakteriler ile enfekte olan hastalarda kusmaya, ishale neden olabilir ve bağırsak florasını değiştirebilir.

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Laboratuvar hayvanları ve insanlarda yapılan çalışmalarda üreme fonksiyonu veya fetal gelişim üzerinde herhangi bir yan etki belirtisi görülmemiştir.

4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Bu ürün, bakteriyostatik antibiyotiklerle birlikte kullanılmamalıdır.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

İçme suyuna karıştırılarak kullanılır.

Tavsiye edilen doz 13,5-20 mg/kg fenoksimetilpenisilin/gündür (17-25 mg/kg ürün/gün). Pratik olarak her 1000 kg vücut ağırlığı için günde 17-25 gram ürün içme suyuna katılarak kullanılır. Tedavi süresi 5 gündür.

Uygulama şekli: İçme suyunda çözülerek oral yolla kullanılır. Hazırlanan ilaçlı içme suyu 12 saat içinde tüketilmelidir. Maksimum çözünürlük, 1 litre içme suyunda 100 g üründür.

1000 litre suya eklenecek ürünün gram cinsinden miktarını belirlemek için aşağıdaki hesaplama kullanılabilir.

$$\frac{\text{mg ürün / kg vücut ağırlığı / gün}}{\text{Tedavi edilecek hayvanların ortalama vücut ağırlığı (kg)}} \times \text{Hayvan sayısı} = \frac{\text{mg ürün / litre}}{\text{g ürün / 1000 litre su}}$$

Tedavi edilecek grubun önceki gün toplam su tüketimi (litre)

Gerekli ürün miktarını doğru hesaplamak için kalibre edilmiş tartım ekipmanlarının kullanılması tavsiye edilir. Hasta hayvanların daha az su içebileceği göz önünde bulundurularak, olası daha düşük ilaçlı su alımını telafi etmek için tedaviye izin verilen en yüksek dozla başlanması tavsiye edilir.

Doğru dozajı sağlamak için, düşük dozdan kaçınmak için hayvanların vücut ağırlığı mümkün olduğunca doğru bir şekilde belirlenmelidir.

İlaçlama döneminde başka bir içme suyu kaynağı bulunmamalıdır. Tavuklarda içme suyu tüketiminin değişmesi durumunda, önerilen doza ulaşılacak şekilde konsantrasyon ayarlanmalıdır. Tedavi periyodunun bitiminden sonra hayvanların subterapötik doza maruz kalmamaları için su sistemi uygun şekilde temizlenmelidir.

İlaçlı su her 12 saatte bir yeniden hazırlanmalıdır.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Fenoksimetilpenisilin yüksek bir terapötik orana sahiptir. İlaçlı içme suyunun önerilen tedavi süresinin iki katı ve önerilen terapötik dozun iki ve beş katı olarak uygulanması, herhangi bir yan etki göstermemiştir. Bazı bireylerde, önerilen tedavi süresinin iki katı için önerilen terapötik dozun beş katının uygulanması, su tüketiminde artışa, yem alımında ve sulu dışkıda azalmaya yol açmıştır.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen tavuklar 2 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Yumurtalar için ilaç kalıntı arınma süresi sıfır (0) gündür.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapötik grup: Beta-laktam antibakteriyeller, penisilinler.

ATC VET CODE: QJ01CE02.

(QJ) Sistemik kullanım için antienfektifler, (QJ01) Sistemik kullanım için antibakteriyeller, (QJ01C) Beta-laktam antibakteriyeller, penisilinler, (QJ01CE) Beta-laktamaz duyarlı penisilinler, (QJ01CE02) fenoksimetilpenisilin

5.1 Farmakodinamik özellikler

Fenoksimetilpenisilin, esas olarak gram pozitif bakterilere karşı aktiviteye sahip dar spektrumlu bir penisilindir.

Fenoksimetilpenisilin, tüm penisilinler gibi, aktif çoğalma aşamasında bakteriler üzerinde bakterisidal bir etki gösterir. Bakteri hücre duvarının sentezinde peptidoglikan zincirlerinin çapraz bağlarının oluşumunu kolaylaştıran enzimler olan penisilin bağlayıcı proteinlere (PBP'ler) geri dönüşü olmayan bir bağlanma oluşturur. Bu, anormal hücre büyümesi ve hücrenin sitoliziyle sonuçlanır.

Fenoksimetilpenisilin, benzilpenisilin'in aside dayanıklı bir türevidir ve büyük ölçüde karşılaştırılabilir bir aktivite spektrumuna sahiptir.

Direnç gelişimi, esas olarak, antibiyotiği etkisiz hale getiren beta-laktam halkasını açan bir enzim olan beta-laktamaz oluşumuna dayanır. Fenoksimetilpenisilin ve diğer beta-laktam antibiyotikler arasında çapraz direnç mevcuttur.

Fenoksimetilpenisilin Minimum İnhibitör Konsantrasyonları (MIC'ler), 1998 ve 1999 yıllarında tavuklarda klinik nekrotik enterit vakalarından alınan *Clostridium perfringens* izolatlarına karşı belirlenmiştir. Dışkı, karaciğer ve sekum örneklerinden izole edilen *C. perfringens* için MIC < 0.01 ila 0.05 µg/ml' dir.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Fenoksimetilpenisilin'in penisilin G'ye kıyasla en önemli avantajı, asit ortamında daha stabil olması ve bu nedenle gastrointestinal kanaldan daha iyi emilmesidir.

Oral yolla kullanımlarda fenoksimetilpenisilin, düşük bir pH'da stabil olduğu için mide asitleri tarafından parçalanmaz.

Fenoksimetilpenisilin dokuların çoğuna iyi dağılır ve böbreklerde ve karaciğerde yüksek konsantrasyona yol açar. Fenoksimetilpenisilin, gastrointestinal sistemde kısmen ayrışır. Emilen miktarın küçük bir kısmı vücutta metabolize edilir. Fenoksimetilpenisilin çoğunlukla değişmemiş aktif formda idrar ve dışkıyla atılır.

Ürünün tavuklara 15 mg fenoksimetilpenisilin potasyum / kg vücut ağırlığı dozunda oral gavaj yoluyla tek bir uygulamasını takiben, uygulamadan sonraki 1.7 ± 1.0 saat içinde 0.40 ± 0.15 mg / l maksimum plazma konsantrasyonlarına ulaşılmıştır. Fenoksimetilpenisilin iyi emilir ve mutlak biyoyararlanımı %69'dur.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Potasyum Dihidrojen Fosfat
Kolloidal Silika Susuz

6.2 Geçimsizlikler

Diğer veteriner tıbbi ürünleri ile karıştırmayın.

Penisilin içeren solüsyonların metallerle teması ve bunların uygulanması için metal sistemlerin kullanılmasının penisilin stabilitesini olumsuz etkilediği bilinmektedir. Bu nedenle bu tür sistemlerin kullanımından kaçınılmalı ve çözeltilerin saklanması için kullanılmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Ambalajlı ürünün satışa sunulmuş şekliyle raf ömrü: 3 yıl (36 ay)

İç ambalaj ilk açıldıktan sonraki raf ömrü: 3 ay

İlaçlı içme suyunun raf ömrü: 12 saat

6.4 Muhafaza şartları

Ambalajlı ürünün saklama koşulları: 25°C altında buzdolabına konulmadan güneş ışığından korunarak dondurulmadan saklanmalıdır.

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

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

0.5 kg'lık ambalajlar; 1 L'lik HDPE beyaz plastik kavanozlarda, beyaz renkli alüminyum folyolu HDPE kapaklar ile kutusuz olarak piyasaya sürülecektir.

1 kg'lık ambalajlar; 2 L'lik HDPE beyaz plastik kavanozlarda, 2.5 kg'lık ambalajlar; 4.7 L'lik kulplu HDPE beyaz plastik kavanozlarda beyaz renkli kilitli HDPE kapak ve kilitli kavanoz tapa ile kutusuz olarak piyasaya sürülecektir.

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 İLAÇ VE YEM KATKILARI SANAYİ TİCARET 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

031/0025

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ
03.07.2023

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ
01.07.2026

Prospektüs+İç/Dış Ambalaj Etiket Metni
(0.5, 1 ve 2.5 kg için)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
VİPEN %80
Oral Çözelti Tozu
Veteriner Sistemik Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

VİPEN %80 Oral Çözelti Tozu, her g'ında 800 mg fenoksimetilpenisilin (yaklaşık 887 mg fenoksimetilpenisilin potasyum'a eşdeğer) içeren beyaz veya beyazımtırak renkli oral çözelti tozudur.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakodinamik özellikler

Fenoksimetilpenisilin, esas olarak gram pozitif bakterilere karşı aktiviteye sahip dar spektrumlu bir penisilindir.

Fenoksimetilpenisilin, tüm penisilinler gibi, aktif çoğalma aşamasında bakteriler üzerinde bakterisidal bir etki gösterir. Bakteri hücre duvarının sentezinde peptidoglikan zincirlerinin çapraz bağlarının oluşumunu kolaylaştıran enzimler olan penisilin bağlayıcı proteinlere (PBP'ler) geri dönüşü olmayan bir bağlanma oluşturur. Bu, anormal hücre büyümesi ve hücrenin sitoliziyle sonuçlanır.

Fenoksimetilpenisilin, benzilpenisilin'in aside dayanıklı bir türevidir ve büyük ölçüde karşılaştırılabilir bir aktivite spektrumuna sahiptir.

Direnç gelişimi, esas olarak, antibiyotiği etkisiz hale getiren beta-laktam halkasını açan bir enzim olan beta-laktamaz oluşumuna dayanır. Fenoksimetilpenisilin ve diğer beta-laktam antibiyotikler arasında çapraz direnç mevcuttur.

Fenoksimetilpenisilin Minimum İnhibitör Konsantrasyonları (MIC'ler), 1998 ve 1999 yıllarında tavuklarda klinik nekrotik enterit vakalarından alınan Clostridium perfringens izolatlarına karşı belirlenmiştir. Dışkı, karaciğer ve sekum örneklerinden izole edilen C. perfringens için MIC < 0.01 ila 0.05 µg/ml' dir.

Farmakokinetik özellikler

Fenoksimetilpenisilin'in penisilin G'ye kıyasla en önemli avantajı, asit ortamında daha stabil olması ve bu nedenle gastrointestinal kanaldan daha iyi emilmesidir.

Oral yolla kullanımlarda fenoksimetilpenisilin, düşük bir pH'ta stabil olduğu için mide asitleri tarafından parçalanmaz.

Fenoksimetilpenisilin dokuların çoğuna iyi dağılır ve böbreklerde ve karaciğerde yüksek konsantrasyona yol açar. Fenoksimetilpenisilin, gastrointestinal sistemde kısmen ayrışır. Emilen miktarın küçük bir kısmı vücutta metabolize edilir. Fenoksimetilpenisilin çoğunlukla değişmemiş aktif formda idrar ve dışkıyla atılır.

Ürünün tavuklara 15 mg fenoksimetilpenisilin potasyum / kg vücut ağırlığı dozunda oral gavaj yoluyla tek bir uygulamasını takiben, uygulamadan sonraki 1.7 ± 1.0 saat içinde 0.40 ± 0.15 mg / l maksimum plazma konsantrasyonlarına ulaşılmıştır. Fenoksimetilpenisilin iyi emilir ve mutlak biyoyararlanımı %69'dur.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Hedef tür: Tavuklar

Clostridium perfringens'in neden olduğu nekrotik enterit metafilaksisi ve tedavisi için kullanılır. Hastalık, metafilaktik kullanımdan önce hayvanlarda teşhis edilmiş olmalıdır.

KULLANIM ŞEKLİ ve DOZU

İçme suyuna karıştırılarak kullanılır.

Tavsiye edilen doz 13,5-20 mg/kg fenoksimetilpenisilin/gündür (17-25 mg/kg ürün/gün). Pratik olarak her 1000 kg vücut ağırlığı için günde 17-25 gram ürün içme suyuna katılarak kullanılır. Tedavi süresi 5 gündür.

Uygulama şekli: İçme suyunda çözülerek oral yolla kullanılır. Hazırlanan ilaçlı içme suyu 12 saat içinde tüketilmelidir. Maksimum çözünürlük, 1 litre içme suyunda 100 g üründür.

1000 litre suya eklenecek ürünün gram cinsinden miktarını belirlemek için aşağıdaki hesaplama kullanılabilir.

$$\frac{\text{mg ürün / kg vücut ağırlığı / gün} \times \text{Tedavi edilecek hayvanların ortalama vücut ağırlığı (kg)} \times \text{Hayvan sayısı}}{\text{Tedavi edilecek grubun önceki gün toplam su tüketimi (litre)}} = \frac{\text{mg ürün / litre}}{\text{g ürün / 1000 litre su}}$$

Tedavi edilecek grubun önceki gün toplam su tüketimi (litre)

Gerekli ürün miktarını doğru hesaplamak için kalibre edilmiş tartım ekipmanlarının kullanılması tavsiye edilir. Hasta hayvanların daha az su içebileceği göz önünde bulundurularak, olası daha düşük ilaçlı su alımını telafi etmek için tedaviye izin verilen en yüksek dozla başlanması tavsiye edilir.

Doğru dozajı sağlamak için, düşük dozdan kaçınmak için hayvanların vücut ağırlığı mümkün olduğunca doğru bir şekilde belirlenmelidir.

İlaçlama döneminde başka bir içme suyu kaynağı bulunmamalıdır. Tavuklarda içme suyu tüketiminin değişmesi durumunda, önerilen doza ulaşılacak şekilde konsantrasyon ayarlanmalıdır. Tedavi periyodunun bitiminden sonra hayvanların subterapötik doza maruz kalmamaları için su sistemi uygun şekilde temizlenmelidir.

İlaçlı su her 12 saatte bir yeniden hazırlanmalıdır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

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.

Ürün, çiftliklerde kötü hijyen şartlarını düzeltmek için hijyen yönetimi programlarında kullanılmamalıdır.

Bu ürünün ürün özellikleri özetinde belirtilen talimatlara uygun şekilde kullanılmaması, çapraz direnç potansiyeli nedeniyle, fenoksimetilpenisiline dirençli bakterilerin gelişmesine ve tedavinin etkinliğinin azalmasına neden olabilir.

Ürünün kullanımında resmi ülkesel ve bölgesel antimikrobiyal politikalar dikkate alınmalıdır.

Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Laboratuar hayvanları ve insanlarda yapılan çalışmalarda üreme fonksiyonu veya fetal gelişim üzerinde herhangi bir yan etki belirtisi görülmemiştir.

İSTENMEYEN ETKİLER

Ürünün uygulanmasından sonra herhangi bir yan etki görülmemesine rağmen, penisilinler dirençli bakteriler ile enfekte olan hastalarda kusmaya, ishale neden olabilir ve bağırsak florasını değiştirebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Bu ürün, bakteriyostatik antibiyotiklerle birlikte kullanılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER ve ANTİDOT

Fenoksimetilpenisilin yüksek bir terapötik orana sahiptir. İlaçlı içme suyunun önerilen tedavi süresinin iki katı ve önerilen terapötik dozun iki ve beş katı olarak uygulanması, herhangi bir yan etki göstermemiştir. Bazı bireylerde, önerilen tedavi süresinin iki katı için önerilen terapötik dozun beş katının uygulanması, su tüketiminde artışa, yem alımında ve sulu dışkıda azalmaya yol açmıştır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen tavuklar 2 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Yumurtalar için ilaç kalıntı arınma süresi sıfır (0) gündür.

KONTRENDİKASYONLAR

Etken maddeye, diğer betalaktamlara veya bileşiminde bulunan yardımcı maddelerden herhangi birine aşırı duyarlı olduğu bilinen hayvanlarda kullanılmaz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Fenoksimetilpenisilin gibi penisilinler soluma, ağız yoluyla alım veya deriye temas sonrası aşırı duyarlılığa (alerji) neden olabilir. Fenoksimetilpenisiline aşırı duyarlılık, diğer penisilinlere ve sefalosporinlere (veya tersi) aşırı duyarlılığa neden olabilir. Bu maddelere karşı alerjik reaksiyonlar nadiren ciddi boyutlara ulaşabilir.

Alerjik olan veya bu tip ürünlerle temas etmemesi yönünde tavsiye alan kişiler bu ürünlerle ilgili bir işlem yapmamalıdır.

Bu ürünü tüm gerekli önlemleri alarak ve maruziyete meydan vermeyecek şekilde büyük bir dikkatle kullanınız.

Maruziyet sonrası deride kızarıklık gibi bir belirti meydana gelirse tıbbi tedavi alınız ve doktorunuza bu uyarıyı gösteriniz. Yüz, dudak veya gözde şişme veya nefes almada güçlük çok ciddi belirtilerdir ve çok acil tıbbi tedavi gerektirir.

Ürünü solumaktan ve deriye temasından kaçınınız. Standartlara uygun koruyucu giysi, eldiven ve maske (EN 149 standardına uygun tek kullanımlık yarım maske solunum cihazı veya EN143 standardına uygun filtre taşıyan EN140 standardına uygun solunum cihazı) kullanınız. Ürün ve ilaçlı suya temas etmeyiniz. İlaçlı su veya ürünle temas halinde etkilenen bölgeyi bol su ile yıkayınız. Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayınız. Ürünü kullanma sırasında bir şeyler yemeyiniz, içmeyiniz, sigara kullanmayınız.

MUHAFAZA ŞARTLARI ve RAF ÖMRÜ

Ambalajlı ürünün saklama koşulları: 25°C altında buzdolabına konulmadan güneş ışığından korunarak dondurulmadan saklanmalıdır.

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

Ambalajlı ürünün satışa sunulmuş şekliyle raf ömrü: 3 yıl (36 ay)

İç ambalaj ilk açıldıktan sonraki raf ömrü: 3 ay

İlaçlı içme suyunun raf ömrü: 12 saat

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

0.5 kg' lık ambalajlar; 1 L' lik HDPE beyaz plastik kavanozlarda, beyaz renkli alüminyum folyolu HDPE kapaklar ile kutusuz olarak piyasaya sürülecektir.

1 kg'lık ambalajlar; 2 L' lik HDPE beyaz plastik kavanozlarda, 2.5 kg'lık ambalajlar; 4.7 L' lik kulplu HDPE beyaz plastik kavanozlarda beyaz renkli kilitli HDPE kapak ve kilitli kavanoz tapa ile kutusuz olarak piyasaya sürülecektir.

SATIŞ YERİ ve ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ

01.07.2026

T.C.TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİH VE NO'SU:

03.07.2023 - 031/0025

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

VİMAR İLAÇ VE YEM KATKILARI SANAYİ TİCARET 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

ÜRETİCİ FİRMANIN 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.: