

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

VİRAMAST Laktasyon Dönemi Meme İçi Süspansiyon

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her 10 g'lık enjektörde

Aktif madde:

Seftiofur HCl 125 mg (116,9 mg Seftiofur baza eşdeğer)

Yardımcı maddeler:

Tüm yardımcı maddeler için Bölüm 6.1'e bakınız.

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Laktasyon dönemi meme içi süspansiyon

Sarımsı renkte, steril meme içi süspansiyon

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1. Hedef tür

Sığır

4.2. Her bir hedef tür için kullanım alanı

Laktasyon dönemindeki süt sığırlarında koagülaz-negatif stafilokoklar, *Streptococcus dysgalactiae* ve *Escherichia coli* ile bağlantılı klinik mastitisin tedavisinde ve koagülaz-negatif stafilokoklar ve *Streptococcus dysgalactiae* ile bağlantılı tanı konulmuş subklinik mastitisin tedavisinde endikedir.

4.3. Kontrendikasyonları

Sefalosporinlere ve penisilin türevlerine aşırı duyarlı olduğu bilinen hayvanlarda kullanılmamalıdır.

4.4. Her bir hedef tür için özel uyarılar

Sığırlarda radyoaktif etiketlenmiş seftiofurun kullanıldığı bir metabolizma çalışmasında doku ve sütte seftiofur kaynaklı kalıntılar (desfuroylseftiofur olarak) için toleransların belirlenebilmesi için veri sunulmuştur. Bu toleranslar sütte 0.1 ppm, böbrekte 0.4 ppm, karaciğerde 2.0 ppm ve kasta 1.0 ppm'dir. İki pivotal süt kalıntı azalma çalışması yapılmıştır. Bu çalışmalarda, mastitis olmayan ineklerin dört meme lobunun her birine ya 24 saatlik bir aralıkla iki kez ya da günde bir kez 125 mg seftiofur ardı ardına 8 gün boyunca uygulanmıştır. Tedavinin süresine bakılmaksızın ve sütte seftiofur ile ilgili kalıntılar için 0.10'luk bir tolerans kullanılarak, bu çalışmalarda tedavi esnasında (maksimum 8 ardışık günlük infüzyon) ve son tedaviden sonraki 72 saat boyunca alınan sütün insan tüketimi için kullanılmaması ve atılması gerektiği görülmüştür. Laktasyondaki süt sığırlarında yapılan pivotal bir doku kalıntı azalma çalışmasında doku kalıntı azalma verileri elde edilmiştir. Bu çalışmada, 125 mg seftiofur hidroklorür sığırların dört meme lobunun her birine 8 ardışık gün boyunca günde bir kez meme içi infüzyon olarak uygulanmıştır. Seftiofur kalıntıları resmi analitik yöntem kullanılarak böbrekte (hedef doku) belirlenmiştir. Böbrekteki kalıntılar son infüzyondan sonraki 2. günde belirlenmiş toleranstaki (0.4 ppm) düşüktür. Bu veriler tedavinin süresine bakılmaksızın kesim öncesi 2 günlük bir kalıntı döneminin belirlenmesini desteklemektedir.

4.5. Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Seftiofur gibi bazı antibakteriyellerin lokal uygulanması bazı duyarlı hayvanlarda ciddi alerjik reaksiyonlara neden olabilir. Tekrarlayan ve uzun süreli uygulamalar hassasiyete sebep olabilir. Önerilen tedavi dozları ve süresinde kullanıldığında laktasyondaki ineklerde meme iritasyonuna (şişkinlik, ayrı ve kızarıklık vb.) neden olmakla birlikte klinik olarak güvenlidir. Daha önceden penisilinlere ve sefalosporinlere duyarlılığı olduğu bilinen hayvanlarda kullanımı kontrendikedir.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Penisilin ve sefalosporinler duyarlı kişilerde alerjik reaksiyonlara yol açabilir. Seftiofur dahil olmak üzere bu tip antimikrobiyallere topikal maruziyet durumları bazı bireylerde hafif ila şiddetli alerjik reaksiyonlara yol açabilir. Tekrarlı veya uzun süreli maruziyet duyarlılığa yol açabilir. Ürünün direkt cildiniz, gözleriniz, ağzınız veya kıyafetleriniz ile temasından kaçınınız. Koruyucu eldiven kullanımı ile cilt hassasiyetinden kaçınılabilir.

Penisilin veya sefalosporinlere karşı bilinen aşırı duyarlılığı olan kişiler bu ürün ile temastan kaçınmalıdır. Kazara gözünüzle temas etmesi durumunda gözlerinizi 15 dakika boyunca su ile yıkayınız. Kazara cildinizle temas etmesi durumunda su ve sabun ile yıkayınız. Kontamine olmuş kıyafetleri çıkartınız. Eğer alerjik reaksiyon gerçekleşirse (örn., deri döküntüsü, ürtiker, nefes almada zorluk), tıbbi yardım alınız. Vakit geçirilmeden ilaç ve prospektüsü ile doktora başvurunuz.

(iii) Diğer uyarılar

-

4.6. İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Penisilinlerin en önemli yan etkileri akut anafilaksi ve kollapstır. Ayrıca daha az şiddetle ama daha sıklıkla aşırı duyarlılık reaksiyonları (ürtiker, ateş, anjiyonörotik ödem gibi) görülebilir. Anafilaksi oluşursa epinefrin ve/veya oksijen, ven içi steroid uygulanmalıdır. Duyarlı meme derisinde kızarıklık ve döküntüler gözlenebilir.

4.7. Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Laktasyondaki ineklerde meme içi infüzyonu takiben, tedavi esnasında ve sütün atılması gereken dönemde sağılan süt uygun şekilde atılmalı ve buzağılara verilmemelidir. Sorumlu antimikrobiyal ilaç kullanımını sağlamak amacıyla, subklinik mastitisin tedavi öncesinde tüm diğer uygun veteriner tıbbi değerlendirmelere ilaveten pozitif bir kültür veya başka bir patojene özel test kullanılarak teşhis edilmesi beklenir. Mastitisin neden olduğu sistemik klinik belirtiler olan ineklere veteriner hekim denetimi altında diğer uygun terapiler uygulanmalıdır. Başarılı bir tedavi sonrasında, iyi sürü idaresi, sterilizasyon ve mekanik güvenlik önlemleri uygulanmadığı takdirde re-enfeksiyon gerçekleşebilir. Etkilenen hayvanlarda enfeksiyonun tekrarlamaması ve diğer hayvanlara bulaşmaması açısından dikkatlice takip edilmelidir. Sefalosporinler plasentaya geçmektedir. Laboratuvar hayvanlarında yapılan çalışmalarda fötüs üzerinde bir yan etkisi olmadığı gözlenmiştir. Bununla birlikte seftiofurun gebe ineklerde spesifik çalışması bulunmadığından veteriner hekim tarafından risk/yarar durumu göz önüne alınarak kullanılabilir.

4.8. Diğer tıbbi ürünlerle etkileşim ve diğer etkileşim şekilleri

Fenikoller ve tetrasiklinler gibi bakteriostatik ilaçlarla birlikte uygulanmamalıdır. Nörotoksik ve nefrotoksik ilaçlarla birlikte verilmemelidir. Aminoglikozitlerle sefalosporinler sinerjik bir etki oluşturur.

4.9. Dozaj ve Kullanım yolu

Meme içi infüzyon olarak uygulanır. Bir şırınga etkilenen her bir meme lobuna infüze edilir. 24 saat içinde bu tedavi tekrarlanır. Uzun süreli tedavi için, günde bir kez uygulama ile 8 gün boyunca tekrarlanabilir.

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

Aşırı doz halinde akut toksikasyon belirtileri gözlenebilir. Antihistaminikler ve atropin ile müdahale edilmelidir. Önerilen dozun üzerinde uygulama süte 4 günden fazla bir süre antibiyotik kalıntısına neden olur.

Ürün kullanıma hazır tek doz olup kazara doz aşımına bağlı bir etki beklenmez.

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

Tedavi süresince ve son uygulamayı izleyen 4 gün içinde kasaplık hayvanlar kesime sevk edilmemelidir. Son uygulamayı izleyen 4 gün (8 sağımlı) içinde elde edilen sütler insan gıdası olarak kullanılmamalıdır.

Doz bölümünde belirtilenden daha farklı şekilde bu ürünün kullanımı ciddi kalıntı oluşumuna yol açabilir.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

ATC Vet Kodu: QJ51DD90

Farmakoterapötik Grup: Meme içi kullanım için antibakteriyeller, 3.kuşak sefalosporinler.

5.1 Farmakodinamik özellikler

Seftiofur geniş spektrumlu bir sefalosporin grubu antibiyotik olup, etkisini bakteriyel hücre duvarı sentezini inhibe etmek suretiyle gösterir. Diğer β -laktam antimikrobiyal ajanlar gibi, sefalosporinler de peptidoglikan sentezi için gerekli enzimlere karışarak hücre duvarı sentezini inhibe eder. Bu etki, bakteri duvarının parçalanmasına sebep olur ve bu ajanların bakterisit doğasını açıklar.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Seftiofurun memede kullanımı sonrası az miktarda olsa da bir kısmı sistemik dolaşıma geçer, vücut doku ve sıvılarına yayılır. Ancak hızlı bir şekilde metaboliti olan desfuroilseftiofur'a dönüşür. Genel olarak böbreklerden (%60 - %80 oranında) ve az miktarda da gaita ile vücuttan atılır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Magnezyum Stearat

Likit Parafin

Yumuşak parafin

6.2 Geçimsizlikler

Geçerli değildir.

6.3 Raf ömrü

Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

6.4 Muhafaza şartları

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Güneş ışığından korunarak saklanmalıdır.

6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

10 g'lık süspansiyon içeren beyaz HDPE enjektörler, 50 ve 100 adet enjektör içeren karton kutularda satışa sunulmaktadır.

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:

TOPKİM - Topkapı İlaç Premiks San. ve Tic. A.Ş.

Cevizli Mah. Mustafa Kemal Cad. Hukukçular Towers Sitesi A Blok NO:66A İç Kapı No:8
Kartal/İSTANBUL

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

025/0047

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

24.02.2012

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ:

12.05.2026

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır.
VİRAMAST
Laktasyon Dönemi Meme İçi Süspansiyon
Veteriner Antibakteriyel

BİLEŞİMİ:

Sarımsı renkte, steril süspansiyon içeren her 10 g'lık enjektörde 116,9 mg Seftiofur baza eşdeğer 125 mg Seftiofur HCl içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER:

Farmakodinamik özellikler: Seftiofur geniş spektrumlu bir sefalosporin grubu antibiyotik olup, etkisini bakteriyel hücre duvarı sentezini inhibe etmek suretiyle gösterir. Diğer β -laktam antimikrobiyal ajanlar gibi, sefalosporinler de peptidoglikan sentezi için gerekli enzimlere karışarak hücre duvarı sentezini inhibe eder. Bu etki, bakteri duvarının parçalanmasına sebep olur ve bu ajanların bakterisit doğasını açıklar.

Farmakokinetik özellikler: Seftiofurun memede kullanımı sonrası az miktarda olsa da bir kısmı sistemik dolaşıma geçer, vücut doku ve sıvılarına yayılır. Ancak hızlı bir şekilde metaboliti olan desfuroilseftiofur'a dönüşür. Genel olarak böbreklerden (%60 - %80 oranında) ve az miktarda da gaita ile vücuttan atılır.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Laktasyon dönemindeki süt sığırlarında koagülaz-negatif stafilokoklar, *Streptococcus dysgalactiae* ve *Escherichia coli* ile bağlantılı klinik mastitisin tedavisinde ve koagülaz-negatif stafilokoklar ve *Streptococcus dysgalactiae* ile bağlantılı tanı konulmuş subklinik mastitisin tedavisinde endikedir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Meme içi infüzyon olarak uygulanır. Bir şırınga etkilenen her bir meme lobuna infüze edilir. 24 saat içinde bu tedavi tekrarlanır. Uzun süreli tedavi için, günde bir kez uygulama ile 8 gün boyunca tekrarlanabilir.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR:

Sığırlarda radyoaktif etiketlenmiş seftiofurun kullanıldığı bir metabolizma çalışmasında doku ve sütte seftiofur kaynaklı kalıntılar (desfuroylseftiofur olarak) için toleransların belirlenebilmesi için veri sunulmuştur. Bu toleranslar sütte 0.1 ppm, böbrekte 0.4 ppm, karaciğerde 2.0 ppm ve kasta 1.0 ppm'dir. İki pivotal süt kalıntı azalma çalışması yapılmıştır. Bu çalışmalarda, mastitis olmayan ineklerin dört meme lobunun her birine ya 24 saatlik bir aralıkla iki kez ya da günde bir kez 125 mg seftiofur ardı ardına 8 gün boyunca uygulanmıştır. Tedavinin süresine bakılmaksızın ve sütte seftiofur ile ilgili kalıntılar için 0.10'luk bir tolerans kullanılarak, bu çalışmalarda tedavi esnasında (maksimum 8 ardışık günlük infüzyon) ve son tedaviden sonraki 72 saat boyunca alınan sütün insan tüketimi için kullanılmaması ve atılması gerektiği görülmüştür. Laktasyondaki süt sığırlarında yapılan pivotal bir doku kalıntı azalma çalışmasında doku kalıntı azalma verileri elde edilmiştir. Bu çalışmada, 125 mg seftiofur hidroklorür sığırların dört meme lobunun her birine 8 ardışık gün boyunca günde bir kez meme içi infüzyon olarak uygulanmıştır. Seftiofur kalıntıları resmi analitik yöntem kullanılarak böbrekte (hedef doku) belirlenmiştir. Böbrekteki kalıntılar son infüzyondan sonraki 2. günde belirlenmiş toleranstaki (0.4 ppm) düşüktür. Bu veriler tedavinin süresine bakılmaksızın kesim öncesi 2 günlük bir kalıntı döneminin belirlenmesini desteklemektedir.

Seftiofur gibi bazı antibakteriyellerin lokal uygulanması bazı duyarlı hayvanlarda ciddi alerjik reaksiyonlara neden olabilir. Tekrarlayan ve uzun süreli uygulamalar hassasiyete sebep olabilir. Önerilen tedavi dozları ve süresinde kullanıldığında laktasyondaki ineklerde meme iritasyonuna (şişkinlik, ayrı ve kızarıklık vb.) neden olmakla birlikte klinik olarak güvenlidir. Daha önceden penisilinlere ve sefalosporinlere duyarlılığı olduğu bilinen hayvanlarda kullanımı kontrendikedir.

Gebelikte ve laktasyonda kullanım: Laktasyondaki ineklerde meme içi infüzyonu takiben, tedavi esnasında ve sütün atılması gereken dönemde sağılan süt uygun şekilde atılmalı ve buzağılara verilmemelidir. Sorumlu antimikrobiyal ilaç kullanımını sağlamak amacıyla, subklinik mastitisin tedavi öncesinde tüm diğer uygun veteriner tıbbi değerlendirmelere ilaveten pozitif bir kültür veya başka bir patojene özel test kullanılarak teşhis edilmesi beklenir. Mastitisin neden olduğu sistemik klinik belirtiler olan ineklere veteriner hekim denetimi altında diğer uygun terapiler uygulanmalıdır. Başarılı bir tedavi sonrasında, iyi sürü idaresi, sterilizasyon ve mekanik güvenlik önlemleri uygulanmadığı takdirde re-enfeksiyon gerçekleşebilir. Etkilenen hayvanlarda enfeksiyonun tekrarlamaması ve diğer hayvanlara bulaşmaması açısından dikkatlice takip edilmelidir. Sefalosporinler plasentaya geçmektedir. Laboratuvar hayvanlarında yapılan çalışmalarda fötüs üzerinde bir yan etkisi olmadığı gözlenmiştir. Bununla birlikte seftiofurun gebe ineklerde spesifik çalışması bulunmadığından veteriner hekim tarafından risk/yarar durumu göz önüne alınarak kullanılabilir.

İSTENMEYEN ETKİLER:

Penisilinlerin en önemli yan etkileri akut anafilaksi ve kollapstır. Ayrıca daha az şiddetle ama daha sıklıkla aşırı duyarlılık reaksiyonları (ürtiker, ateş, anjiyonörotik ödem gibi) görülebilir. Anafilaksi oluşursa epinefrin ve/veya oksijen, ven içi steroid uygulanmalıdır. Duyarlı meme derisinde kızarıklık ve döküntüler gözlenebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

Fenikoller ve tetrasiklinler gibi bakteriostatik ilaçlarla birlikte uygulanmamalıdır. Nörotoksik ve nefrotoksik ilaçlarla birlikte verilmemelidir. Aminoglikozitlerle sefalosporinler sinerjik bir etki oluşturur.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT:

Aşırı doz halinde akut toksikasyon belirtileri gözlenebilir. Antihistaminikler ve atropin ile müdahale edilmelidir. Önerilen dozun üzerinde uygulama sütte 4 günden fazla bir süre antibiyotik kalıntısına neden olur.

Ürün kullanıma hazır tek doz olup kazara doz aşımına bağlı bir etki beklenmez.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Tedavi süresince ve son uygulamayı izleyen 4 gün içinde kasaplık hayvanlar kesime sevk edilmemelidir. Son uygulamayı izleyen 4 gün (8 sağımlık) içinde elde edilen sütler insan gıdası olarak kullanılmamalıdır.

Doz bölümünde belirtilenden daha farklı şekilde bu ürünün kullanımı ciddi kalıntı oluşumuna yol açabilir.

KONTRENDİKASYONLAR:

Sefalosporinlere ve penisilin türevlerine aşırı duyarlı olduğu bilinen hayvanlarda kullanılmamalıdır.

GENEL UYARILAR:

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER:

Penisilin ve sefalosporinler duyarlı kişilerde alerjik reaksiyonlara yol açabilir. Seftiofur dahil olmak üzere bu tip antimikrobiyalere topikal maruziyet durumları bazı bireylerde hafif ila şiddetli alerjik reaksiyonlara yol açabilir. Tekrarlı veya uzun süreli maruziyet duyarlılığa yol açabilir. Ürünün direkt cildiniz, gözleriniz, ağzınız veya kıyafetleriniz ile temasından kaçınınız. Koruyucu eldiven kullanımı ile cilt hassasiyetinden kaçınılabılır.

Penisilin veya sefalosporinlere karşı bilinen aşırı duyarlılığı olan kişiler bu ürün ile temastan kaçınmalıdır. Kazara gözünüzle temas etmesi durumunda gözlerinizi 15 dakika boyunca su ile yıkayınız. Kazara cildinizle temas etmesi durumunda su ve sabun ile yıkayınız. Kontamine olmuş kıyafetleri çıkartınız. Eğer alerjik reaksiyon gerçekleşirse (örn., deri döküntüsü, ürtiker, nefes almada zorluk), tıbbi yardım alınız. Vakit geçirilmeden ilaç ve prospektüsü ile doktora başvurunuz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Güneş ışığından korunarak saklanmalıdır.

Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR:

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

10 g'lık süspansiyon içeren beyaz HDPE enjektörler, 50 ve 100 adet enjektör içeren karton kutularda satışa sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI:

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

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 12.05.2026

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
24.02.2012 – 25/047

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

TOPKİM - Topkapı İlaç Premiks San. ve Tic. A.Ş.

Cevizli Mah. Mustafa Kemal Cad. Hukukçular Towers Sitesi A Blok NO:66A İç Kapı No:8
Kartal/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Provet Veteriner Ürünleri San. ve Tic. A.Ş.

Çekirdeksiz Org. San. Böl. 210. Cad. No: 7 Polatlı / Ankara

İç Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır.
VİRAMAST
Laktasyon Dönemi Meme İçi Süspansiyon
Veteriner Antibakteriyel

BİLEŞİMİ:

Her 10 g'lık enjektörde 116,9 mg Seftiofur baza eşdeğer 125 mg Seftiofur HCl içerir.

İLAÇ KALINTI ARINMA SÜRESİ (İ.K.A.S.): İneklerde et için 4 gün, süt için 4 gün (8 saım).

UYGULAMA YOLU: Meme içi kullanılır.

Seri no:

Üretim tarihi:

Son kullanma tarihi:

Dış Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır.
VİRAMAST
Laktasyon Dönemi Meme İçi Süspansiyon
Veteriner Antibakteriyel

BİLEŞİMİ:

Steril süspansiyon içeren her 10 g'lık enjektörde 116,9 mg Seftiofur baza eşdeğer 125 mg Seftiofur HCl içerir.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Laktasyon dönemindeki süt sığırlarında koagülaz-negatif stafilokoklar, *Streptococcus dysgalactiae* ve *Escherichia coli* ile bağlantılı klinik mastitisin tedavisinde ve koagülaz-negatif stafilokoklar ve *Streptococcus dysgalactiae* ile bağlantılı tanı konulmuş subklinik mastitisin tedavisinde endikedir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Meme içi infüzyon olarak uygulanır. Bir şırınga etkilenen her bir meme lobuna infüze edilir. 24 saat içinde bu tedavi tekrarlanır. Uzun süreli tedavi için, günde bir kez uygulama ile 8 gün boyunca tekrarlanabilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Tedavi süresince ve son uygulamayı izleyen 4 gün içinde kasaplık hayvanlar kesime sevk edilmemelidir. Son uygulamayı izleyen 4 gün (8 saım) içinde elde edilen sütler insan gıdası olarak kullanılmamalıdır.

Doz bölümünde belirtilenden daha farklı şekilde bu ürünün kullanımı ciddi kalıntı oluşumuna yol açabilir.

GENEL UYARILAR:

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Güneş ışığından korunarak saklanmalıdır.

Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

10 g'lık süspansiyon içeren beyaz HDPE enjektörler, 50 ve 100 adet enjektör içeren karton kutularda satışa sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI:

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

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
24.02.2012 – 25/047

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

TOPKİM - Topkapı İlaç Premiks San. ve Tic. A.Ş.

Cevizli Mah. Mustafa Kemal Cad. Hukukçular Towers Sitesi A Blok NO:66A İç Kapı No:8
Kartal/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Provet Veteriner Ürünleri San. ve Tic. A.Ş.

Çekirdeksiz Org. San. Böl. 210. Cad. No: 7 Polatlı / Ankara

Seri no:

Üretim tarihi:

Son kullanma tarihi:

Perakende Satış Fiyatı (KDV dahil):