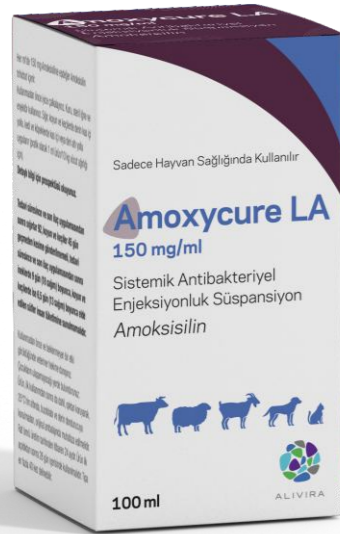




Amoxycure LA

Enjeksiyonluk Süspansiyon

Her ml'si;
150 mg Amoksisiline eşdeğer
172,18 mg Amoksisilin trihidrat içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Siğir, koyun, keçi, köpek ve kedilerde içinde aşağıdaki bakterilerin de bulunduğu amoksisiline duyarlı Gram pozitif ve Gram negatif bakteriler tarafından meydana getirilen solunum, sindirim, ürogenital sistemleri ile deri ve yumuşak doku enfeksiyonlarının tedavisinde kullanılır. *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelas spp.*, *Fusiformis spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Streptococci spp.*, *Salmonella spp.*, *Staphylococci*, *Mannheimia haemolytica*.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Kullanmadan önce iyice çalkalayınız. Kuru, steril iğne ve enjektör kullanınız. Siğir, koyun, keçi, köpek ve kedilerde 15 mg/kg vücut ağırlığı dozunda (pratik olarak 1 ml ürün/10 kg vücut ağırlığı için) uygulanır. 48 saat sonra enjeksiyon tekrarlanmalıdır. Doğru miktarda ürün verilmesini sağlamak için hayvanların ağırlığı mümkün olduğunca doğru ölçülmelidir. Siğir, koyun ve keçilerde derin kas içi yolla, kedi ve köpeklerde kas içi veya deri altı uygulanır. Özellikle küçük dozda ürün kullanılacaksa gerekli miktarın hayvana enjekte edildiğinden emin olunacak şekilde uygun iğne kullanılmalıdır. Enjeksiyondan sonra enjeksiyon bölgesine masaj yapılmalıdır. Diğer enjeksiyonluk ürünlerde olduğu gibi aseptik önlemler alınmalıdır. İkinci uygulamadan sonra da klinik olarak cevap alınmadığı durumlarda teşhis gözden geçirilmeli ve gerekliyse tedavi değiştirilmelidir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra siğirler 92, koyun ve keçiler 45 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir, tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra ineklerde 9 gün (18 sağımlı) boyunca, koyun ve keçilerde ise 6,5 gün (13 sağımlı) boyunca elde edilen sütler insan tüketimine sunulmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Ürün, ilk kullanımdan sonra da dahil, ışıktan koruyarak, 25°C'nin altında, buzdolabı ve derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında muhafaza edilmelidir. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır. Ürün ilk açıldıktan sonra 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Şeffaf flip off kapak ve gri bromobutil tıpalı 50 ml, 100 ml ve 250 ml'lik renksiz tip II cam flakonlarda karton kutu içerisinde satışa sunulmaktadır.



Atracsion

Enjeksiyonluk Süspansiyon

Her ml'si;
100 mg Amoksisilin
(trihidrat halinde)
250.000 IU Kolistin
(sülfat halinde) içerir.



KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR:

Siğir, koyun ve köpeklerde amoksisilin ve kolistin kombinasyonuna duyarlı bakterilerden kaynaklanan;

- Sindirim sistemi enfeksiyonları,
- Solunum sistemi enfeksiyonları,
- Genital sistem enfeksiyonları,
- Deri ve yumuşak doku enfeksiyonlarında ve
- Post operatif enfeksiyonlardan korunma amacıyla kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Veteriner Hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde; Koyun ve siğirlerde kas içi; köpeklerde kas içi veya deri altı verilir. Pratik olarak 1 ml / 10 kg canlı ağırlık/gün dozunda verilir. Tedaviye 3-5 gün devam edilir. Amoksisilin hidrolizine yol açmamak için kuru enjektör kullanılmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra, 21 gün geçmeden eti için yetiştirilen siğir ve koyunlar kesime gönderilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra, 5 gün (10 sağımlı) süreyle elde edilen inek ve koyun sütü tüketime sunulmamalıdır.

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:

100 ml ve 250 ml'lik renksiz cam şişelerde karton kutularda satışa sunulmuştur.



Bakteral

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
40 mg Trimetoprim
200 mg Sülfadoksin içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

At, siğir, koyun, keçi, kedi ve köpeklerde kombinasyona duyarlı bakteriler tarafından meydana getirilen solunum, sindirim, ürogenital sistem ve yumuşak doku enfeksiyonlarının tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Atlarda yavaş ve vücut ısısına yakın ven içi, koyun, keçi ve siğirlerde kas içi ve yavaş ven içi, kedi ve köpeklerde deri altı yolla uygulanmalıdır. Tavsiye edilen farmakolojik doz siğir, koyun, keçi ve at için günlük 16-24 mg toplam aktif madde/kg vücut ağırlığı olup, pratik doz günlük 1 ml/10-15 kg vücut ağırlığı olarak uygulanır. Kedi ve köpeklerde farmakolojik doz 30 mg toplam aktif madde/kg vücut ağırlığı olup pratik olarak günlük 0,5 ml/4 kg vücut ağırlığı dozunda uygulanır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra siğir, koyun ve keçiler 14 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir, tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 5 gün (10 sağımlı) boyunca elde edilen siğir, koyun ve keçi sütü insan tüketimine sunulmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Ürün, ilk kullanımdan sonra da dahil, ışıktan koruyarak, 25°C'nin altında, buzdolabı ve derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında muhafaza edilmelidir. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 36 aydır. Ürün ilk açıldıktan sonra 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. İlk kullanımı takiben tıpanın 40 defadan fazla delinmemesi önerilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Şeffaf renkli şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 50 ml ve 100 ml'lik amber renkli tip II cam flakonlarda, karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.



Cefamilk-180 Mono

Enjeksiyonluk Çözelti

1 ml'sinde 180 mg Sefaleksim
baza eşdeğer 189,3 mg
Sefaleksim monohidrat içerir.



KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR:

Siğir, kedi ve köpeklerde antibakteriyel tedavi kullanılmaktadır. Sefaleksim, bakterisidal etkiye sahip, çok sayıda Gram pozitif (+) ve Gram negatif (-) bakterilere etkili, geniş spektrumlu bir antibakteriyel ajandır.

In vitro olarak sefaleksime duyarlı bakteriler;

<i>Staphylococcus spp.</i>	(penisiline dirençli suşlar dahil)
<i>Streptococcus spp.</i>	<i>Actinomyces bovis</i>
<i>Corynebacterium spp.</i>	<i>Haemophilus spp.</i>
<i>Pasteurella spp.</i>	<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i>
<i>Escherichia coli</i>	<i>Clostridium spp.</i>
<i>Proteus spp.</i>	<i>Salmonella spp.</i>
<i>Micrococcus spp.</i>	<i>Fusobacterium spp.</i>
<i>Moraxella spp.</i>	<i>Peptostreptococcus spp.</i>
<i>Actinobacillus lignieresii</i>	<i>Peptococcus spp.</i>

Duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu vakalarda; solunum sistemi, ürogenital sistem, deri, kedi ve köpeklerdeki yumuşak dokularda lokalize olmuş enfeksiyonların tedavisinde endikedir. Köpeklerde gastrointestinal sistem enfeksiyonlarının tedavisinde de etkilidir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Uygulama öncesi flakon iyice çalkalanmalı ve kuru bir enjektör ile iğne kullanılarak uygulanmalıdır. Cefamilk-180 Mono Enjeksiyonluk Süspansiyon, kedi ve köpeklerde kas içi veya deri altı yolla, siğirlerde ise sadece kas içi yolla enjekte edilir. Enjeksiyondan sonra enjeksiyon bölgesine masaj yapılması önerilmektedir. Siğirlerde; 7 mg/kg (1 ml/25 kg), günde bir kez 5 güne kadar uygulanmaktadır. Kedi ve köpeklerde; önerilen doz 10 mg/kg / gün, 5 güne kadar uygulanmaktadır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra siğirler 19 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Süt veren ineklerde kalıntı arınma süresi sıfır (0) gündür.

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. Cefamilk-180 Mono Enjeksiyonluk Süspansiyon'un, ilk kullanımdan sonra raf ömrü, 25°C'nin altında saklanmak suretiyle 28 gündür. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 50 ml'lik tip III; 100 ml ve 250 ml'lik tip II renksiz cam flakonlarda karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.



ANTİBAKTERİYELLER



Cesamolın

Oral Süspansiyon Granülü

Her gr'da;
40 mg Neomisin sülfat
400 mg Bizmut subkarbonat
içerir.



KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR:

At, kedi, köpek, sığır, koyun, keçi, tavuk ve hindilerde sindirim kanalına lokalize olan neomisine duyarlı patojen bakterileri imha etmek ve ishali durdurulmasına yardımcı olmak amacıyla kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

At, sığır, koyun, keçi, kedi ve köpeklerde su veya sütle karıştırılarak içirmek, tavuk ve hindilerde içme sularına katmak suretiyle kullanılır. Günlük dozlar iki veya üçe bölünerek 8 - 12 saat aralıklarla verilir:

At - sığır (her 100 kg için) : 25 - 50 g / gün (4 - 8 poşet)
Buzağı - tay (her 50 kg için) : 12 - 25 g / gün (2 - 4 poşet)
Koyun - keçi (her 40 kg için) : 10 g / gün (1,5 poşet)
Kuzu - oğlak (her 10 kg için) : 2,5 g / gün (0,5 poşet)
Kedi - köpek (her 4 kg için) : 1 - 2 g / gün (1/6 - 1/3 poşet)
Kanatlılar (100 kg için) : 25 - 75 g / gün (4 - 12 poşet)
CESAMOLIN Oral Süspansiyon Granülü normalde 2 - 3 gün kullanılır.

GIDALARDA İLAÇ KALINTILARI HAKKINDA UYARILAR:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.):

Et için: 1 gün, Süt için: "0" gün, Yumurta için: 1 gün

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Doğrudan güneş ışığı almayan kuru bir yerde, orijinal ambalajında, 25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ:

6 gramlık alüminyum folyo poşetler, 10 veya 100 adetlik kutularda ve 75 gramlık plastik şişeler 30 gramlık plastik ölçeklerle karton kutularda satışa sunulmuştur.



Clavon

Enjeksiyonluk Süspansiyon

Her ml'si;
140 mg Amoksisilin'e eşdeğer
160,69 mg Amoksisilin
trihidrat, 35 mg Klavulanik
asit'e eşdeğer 41,70 mg
Potasyum klavulanat içerir.



KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR:

Amoksisilin ve klavulanik asit kombinasyonuna duyarlı bakterilerden kaynaklanan enfeksiyonların tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Sığırlarda kas içi (İM), köpek ve kedilerde deri altı (SC) veya kas içi (İM) uygulanır. Önerilen doz oranı 3-5 gün boyunca günlük 8.75 mg/kg vücut ağırlığıdır (kg vücut ağırlığı için amoksisilin 7 mg ve klavulanik asit 1.75 mg) ya da 20 kg vücut ağırlığı başına 1 ml'dir. Kullanmadan önce şişeyi iyice çalkalayın. Kuru ve steril şırınga ile iğne kullanın. Her doz çekiminden önce tıpayı dezenfekte edin. Sığırlarda enjeksiyon bölgesine uygulanacak en fazla hacim 10 ml'yi aşmamalıdır. Renk değişikliği meydana gelmiş ürünler kullanılmamalıdır. Enjeksiyondan sonra, uygulama yerine masaj yapılmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar 42 gün geçmeden kesime gönderilmemeli, 80 saat (7 sağım) boyunca elde edilen inek sütleri insan tüketimine sunulmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Ürün, ilk açıldıktan sonra da dâhil, 25°C'nin altında buzdolabı ve derin dondurucuya konulmadan muhafaza edilmeli ve 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır. Tıpa en fazla 40 kez delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobütill tıpa, 50 ml ve 100 ml'lik renksiz tip II cam flakonlar, karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.



ANTİBAKTERİYELLER

Clemipen Strep

Enjeksiyonluk Süspansiyon Tozu ve Çözücüsü

Her ml'si
600.000 IU Penisilin G Potasyum,
1.200.000 IU Penisilin G Prokain,
1,8 g Streptomisin baza eşdeğer
2,425 g Streptomisin sülfat içerir.



KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR:

Sığır ve koyunlarda penisilin ve streptomisin kombinasyonuna duyarlı bakterilerden kaynaklanan enfeksiyonlarda; Bakteriyel pnömoni, peritonit, pyelonefrit, sistit, artrit, deri ve yumuşak doku enfeksiyonları, mastit ve metritte lokal tedaviye destek, postoperatif enfeksiyonlardan korunma amacıyla kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Kas içi enjekte edilir. Sığır ve koyunlar için genel farmakolojik doz: Benzilpenisilin: 10.000 IU / kg vücut ağırlığı Streptomisin: 10 mg / kg vücut ağırlığı Pratik olarak; 1 ml / 15 kg vücut ağırlığına verilir. Tedaviye 3-5 gün süre ile devam edilmelidir. Kullanmadan önce şişe kuvvetlice çalkalanarak, süspansiyon homojen hale getirilmelidir. Damar içi uygulanması kontrendikedir. Kullanırken asepsi ve antiseptisyeye uyulmalıdır. Aynı bölgeye tekrarlanan uygulamalardan kaçınılmalıdır. Penisilin G potasyum, alkol ve glisikol gibi maddeler tarafından inaktive edildiğinden, kullanılacak materyalin (enjektör, iğne gibi) bu tür maddelerle temasından kaçınılmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve ilaç uygulamasından sonra sığır ve koyunlar 60 gün geçmeden kesime sevk edilmemelidir. Süt veren inek ve koyunlarda tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 8 gün (16 sağım) boyunca elde edilen süt insan tüketimine sunulmamalıdır. Sütteki ilaç kalıntı arınma süresinin uzun olması nedeniyle insan tüketimi için süt elde edilen koyun ve ineklere uygulanması tavsiye edilmez.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında, buzdolabına konmadan ve dondurmada saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİLERİ:

4 gr toz içeren 20 ml'lik renksiz cam şişe ve 10 ml'lik enjeksiyonluk su içeren 15 ml'lik renksiz cam şişelerde veya 10 ml'lik renksiz ampullerde; 8 gr toz içeren 50 ml'lik renksiz cam şişe ve 20 ml'lik enjeksiyonluk su içeren 30 ml'lik renksiz cam şişelerde satışa sunulmuştur.



Doxymix %20

Oral Çözelti

Her ml'si;
200 mg Doksisisiklin baza
eşdeğer 230,80 mg
Doksisisiklin hiklat içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Aşağıda verilen duyarlı bakteriler tarafından meydana getirilen sindirim ve solunum sistemi enfeksiyonlarının tedavisinde kullanılır.

Rumen faaliyetleri başlamamış buzağı:

- *Pasteurella spp.*, *Streptococcus spp.*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Histophilus somni* ve *Mycoplasma spp.* tarafından meydana getirilen bronchopneumonia ve pleuropneumonia.

Tavuk:

- *Mycoplasma spp.*, *Escherichia coli*, *Haemophilus paragallinarum*, *Bordetella avium* tarafından meydana getirilen solunum sistemi enfeksiyonları.

- *Clostridium perfringens* ve *Clostridium colinum* tarafından meydana getirilen sindirim sistemi enfeksiyonları.

- Ayrıca *Ornithobacterium rhinotracheale* tarafından solunum sisteminde meydana getirilen lezyonların ve morbiditenin azaltılması.

Hindi:

- *Mycoplasma gallisepticum* tarafından meydana getirilen solunum sistemi enfeksiyonu.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Süt ikame gıdası ve/veya içme suyuna karıştırılarak uygulanır. Buzağı: 10 mg doksisisiklin hiklat/kg vücut ağırlığı/gün dozunda (0,05 ml ürün/kg vücut ağırlığı/gün) 3-5 gün boyunca, günlük doz ikiye bölünerek uygulanır. Tavuk: 25 mg doksisisiklin hiklat/kg vücut ağırlığı/gün dozunda (0,1 ml ürün/kg vücut ağırlığı/gün) 3-5 gün boyunca uygulanır. Hindi: 29 mg doksisisiklin hiklat/kg vücut ağırlığı/gün dozunda (0,13 ml ürün/kg vücut ağırlığı/gün) 3-5 gün boyunca uygulanır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra tavuklar 5, hindiler 12, buzağlar 7 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. İnsan tüketimi için yumurta elde edilen kanatlılarda kullanılmaz. İnsan tüketimi için süt elde edilen sığırlarda kullanılmaz. Yumurtlayan tavuklarda yumurtlama döneminin başlangıcına 4 hafta kaladan itibaren kullanılmamalıdır.

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, buzdolabı ve dondurulmadan 25°C'nin altında saklanmalıdır. Ürünün satışa sunulmuş halıyla raf ömrü ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü 60 gün, ilacli içme suyunun raf ömrü 24 saattir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİLERİ:

100 ml'lik beyaz renkli polietilen şişelerde tekli olarak karton kutuda, 1 L'lik beyaz polietilen şişelerde kutusuz olarak satışa sunulmaktadır.



ANTİBAKTERİYELLER



Oxy-T

Sprey

200 ml'lik tüpte;
4,5 gram Oksitetrasiklin HCl
içerir.



KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR:

Evcil hayvanlarda oksitetrasikline duyarlı bakteriler tarafından meydana gelen deri, meme, tırnak enfeksiyonları ve yaralanmalarda tedavi amacıyla kullanılır.

KULLANILIM ŞEKLİ VE DOZU:

Uygulanacak bölge tamamen temizlendikten sonra 15-20 cm uzaklıktan enfekte bölge üzerine püskürtülerek uygulanır. Günde 1-2 uygulama yapılır. İyileşme tamamlanıncaya kadar uygulamaya devam edilir. Kullanmadan önce çalkalanmalıdır. Sadece topikal uygulama içindir.

İSTENMEYEN ETKİLER:

Aşırı duyarlı hayvanlarda geçici bir lokal duyarlılık görülebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

Penisilinler, sefalosporinler ve kinolonlarla birlikte kullanılmamalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Gereklidir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Işıktan koruyarak muhafaza ediniz. Isı kaynaklarından ve yanıcı maddelerden uzak tutulmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ:

200 ml'lik alüminyum tüplerde satışa sunulmuştur.



ANTİBAKTERİYELLER



Pentamycin-LA

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
200 mg Oksitetrasiklin baza
eşdeğer 216 mg Oksitetrasiklin
dihidrat içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Hedef türlerde oksitetrasikline duyarlı bakteriler tarafından meydana getirilen sistemik enfeksiyonların, solunum sistemi enfeksiyonlarının veya bölgesel enfeksiyonların tedavisinde kullanılır. Örneğin;

Siğir:

Mannheimia haemolytica ve *Pasteurella multocida* tarafından meydana getirilen solunum sistemi enfeksiyonları, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* ve *Staphylococcus aureus* tarafından meydana getirilen umbilikal enfeksiyonlar ve septik artrit, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae* ve *Streptococcus uberis* tarafından meydana getirilen klinik mastit *Escherichia coli* tarafından meydana getirilen metrit tedavisinde,

Koyun-keçi:

Mannheimia haemolytica ve *Pasteurella multocida* tarafından meydana getirilen solunum sistemi enfeksiyonları, *Trueperella pyogenes* ve *Escherichia coli* tarafından meydana getirilen umbilikal enfeksiyonlar ve septik artrit, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae* ve *Streptococcus uberis* tarafından meydana getirilen klinik mastit, *Erysipelothrix rhusiopathiae* tarafından meydana getirilen Erisipelas, *Chlamydia abortus* tarafından meydana getirilen enzootik abortusun metafiksisi ve tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Derin kas içi yolla uygulanır. Tavsiye edilen doz 20 mg/kg vücut ağırlığıdır (her 10 kg vücut ağırlığı için 1 ml). Bu ürün sadece tek enjeksiyon olarak tavsiye edilir. Bir enjeksiyon bölgesine siğirda 20, keçi ve koyunda 5 ml'den fazla uygulanmamalıdır. Doğru doz için hayvanların ağırlığı mümkün olduğunca doğru ölçülmelidir. Bir enjeksiyondan sonra siğirlerde 72 saat, koyunlarda 48 saat boyunca etkili kan yoğunluğu elde edilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından itibaren siğir, keçi ve koyunlar 28 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir, siğirlerde 10 gün (20 sağım), keçi ve koyunlarda 7 gün (14 sağım) boyunca elde edilen sütler insan tüketimine sunulmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Ürün, ilk kullanımdan sonra da dahil, güneş ışığından korunarak 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan, orijinal ambalajında saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 3 yıldır. İlk kullanımdan sonra 28 gün içinde kullanılmalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir. Işık etkisinde kalması veya şişenin açılması gibi sebeplerle meydana gelecek renk koyulaşmasının ilacın etkinliği üzerine hiçbir olumsuz etkisi yoktur.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 100 ml ve 250 ml'lik amber renkli tip II cam flakonlarda, karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.



Penstrep 20/20

Enjeksiyonluk Süspansiyon

Her ml'si;
200.000 IU Benzilpenisilin prokain
monohidrat, 200 mg
Dihidrostreptomisin sülfat içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Siğir, koyun, at, köpek ve kedilerde kombinasyona duyarlı aşağıdaki mikroorganizmalar tarafından meydana getirilen solunum, sindirim, ürogenital sistem ve diğer yumuşak doku enfeksiyonların tedavisinde kullanılır; *Arcanobacterium pyogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Klebsiella pneumoniae*, *Listeria spp*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Staphylococcus spp* (penisilinaz üretmeyen), *Streptococcus spp*, *Salmonella spp*.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Kullanımdan önce iyice çalkalayınız. Derin kas içi uygulanır. Siğir, koyun ve at: 8 mg/kg vücut ağırlığı benzil penisilin prokain ve 10 mg/kg vücut ağırlığı dihidrostreptomisin sülfat dozunda, pratik olarak her 25 kg vücut ağırlığı için 1 ml uygulanır. Bu doz günlük doz olup, 3 gün boyunca uygulanmalıdır. Atlarda bir bölgeye en fazla 15, siğirlerde 6, koyunlarda 3 ml uygulanmalıdır. Kedi, köpek: 8-20 mg/kg vücut ağırlığı benzil penisilin prokain ve 10-25 mg/kg vücut ağırlığı dihidrostreptomisin sülfat dozunda, pratik olarak her 5 kg vücut ağırlığı için 0,5 ml uygulanır. Bu doz günlük doz olup, 3-5 gün boyunca uygulanmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra siğir ve koyunlar 35 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 72 saat (6 sağım) geçmeden elde edilen inek sütü insan tüketimine sunulmamalıdır. İnsan tüketimi amacıyla süt elde edilen koyunlarda kullanılmaz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. Penstrep 20/20 Enjeksiyonluk Süspansiyon ilk kullanımdan sonra, 25°C'nin altında saklanmak suretiyle 28 gün içinde kullanılmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 50 ml, 100 ml ve 250 ml'lik rensiz tip II cam flakonlar, karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.



Sefakim

Enjeksiyonluk Süspansiyon

Her ml'si;
50 mg Seftiofur baza
eşdeğer 53,21 mg
Seftiofur HCl içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Siğirlerde seftiofura duyarlı; *Mannheimia haemolytica* (eski ismi *Pasteurella haemolytica*), *Pasteurella multocida* ve *Histophilus somni* (eski ismi *Haemophilus somnus*) susları tarafından meydana getirilen solunum sistemi enfeksiyonlarının tedavisi, *Fusobacterium necrophorum* ve *Bacteroides melaninogenicus* (*Porphyromonas asaccharolytica*) tarafından meydana getirilen akut interdigital necrobacillosis (panarisyum, foot rot) tedavisi, *Doğumdan sonraki 10 gün içinde Escherichia coli*, *Arcanobacterium pyogenes* ve *Fusobacterium necrophorum* tarafından meydana getirilen ve diğer antibiyotiklerle tedavinin başarısızlıkla sonuçlandığı akut post-partum (puerperal) metritis tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Kullanımdan önce şişeyi, 60 saniyeyi geçmeyecek veya yeterince süspansiyon olana kadar kuvvetlice çalkalayınız. Doğru bir dozajlama için mümkün olduğunca hayvanların vücut ağırlıkları tam ölçülmelidir. Solunum sistemi enfeksiyonları: Günde 1 mg/kg vücut ağırlığı dozunda 3-5 gün deri altı (her 50 kg vücut ağırlığı için günde 1 ml ürün) **Akut interdigital necrobacillosis:** Günde 1 mg/kg vücut ağırlığı dozunda 3 gün deri altı (her 50 kg vücut ağırlığı için günde 1 ml ürün) **Akut post-partum metritis (doğumdan sonraki 10 gün içinde):** Günde 1 mg/kg vücut ağırlığı dozunda 5 gün deri altı (her 50 kg vücut ağırlığı için günde 1 ml ürün). Bu enfeksiyonda bazı durumlarda destekleyici tedavi gerekebilir. Bir enjeksiyon bölgesine en fazla 15 ml enjekte edilmelidir. Farklı gündeki enjeksiyonlar farklı bölgelere yapılmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra siğirler 8 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Süt için kalıntı arınma süresi "0" gündür.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Ürün, ilk kullanımdan sonra da dahil, ışıktan koruyarak, 25°C'nin altında, buzdolabı ve derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında muhafaza edilmelidir. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır. İlk kullanımdan sonra 28 gün içinde kullanılmalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR:

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 50 ml, 100 ml ve 250 ml'lik amber renkli tip II cam flakonlarda, karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.





Tulaject

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
100 mg Tulatromisin baza eşdeğer
102,23 mg Tulatromisin
Monohidrat
5 mg Monotiyogliserol içerir.



KULLANIM SAHASI/ ENDİKASYONLAR:

Sığır: Tulotromisine duyarlı *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni* ve *Mycoplasma bovis* tarafından oluşturulan sığırların solunum yolu hastalığının tedavisi ve önlenmesinde endikedir. Önleyici tedaviden önce sürüde hastalığın varlığı saptanmalıdır. Tulotromisine duyarlı *Moraxella bovis* tarafından oluşturulan enfeksiyöz sığır keratokonjunktivitisin tedavisinde endikedir.
Koyun: Sistemik tedavi gerektiren virulent *Dichelobacter nodosus* ile ilişkili bulaşıcı pododermatitisin (ayak çürüğü) erken aşamalarının tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Sığır: Önerilen doz deri altı yolla bir uygulama şeklinde 2.5 mg/kg vücut ağırlığı/gün'dür (1 ml/40 kg vücut ağırlığı). 300 kg'dan ağır sığırların tedavisi sırasında doz bir bölgeye 7.5 ml'den fazla uygulanmayacak şekilde bölünmelidir. Hayvanlar hastalığın erken döneminde tedavi edilmeli ve uygulamadan sonraki 48 saat içinde sonuç değerlendirilmelidir.
Koyun: Önerilen doz kas içi yolla boyuna bir uygulama şeklinde 2.5 mg/kg vücut ağırlığı/gün'dür (1 ml/40 kg vücut ağırlığı). Doz aşımı ya da yetersiz doz uygulamasını önlemek için uygulama öncesi hayvanların vücut ağırlıkları mümkün olduğunca doğru tespit edilmelidir. Birden fazla flakon girişi için, tıpanın aşırı açılmasını önlemek için aspirasyon iğnesi veya çok dozlu şırınga önerilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): İlaç uygulanmasından sonra 22 gün geçmeden sığırlar, 16 gün geçmeden koyunlar kesime sevk edilmemelidir. Sütü insan tüketimi için kullanılan laktasyondaki ineklere ve koyunlara, doğumuna 2 aydan az kalan inek ve koyunlara uygulanmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Ürün, ilk açıldıktan sonra da dâhil, ışıktan koruyarak, 25°C'nin altında buzdolabına ve derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında muhafaza edilmelidir. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 24 aydır. Ürün ilk açıldıktan sonra 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 50 ml, 100 ml ve 250 ml'lik renksiz tip II cam flakonlar karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.



Viraflo

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
300 mg Florfenikol
içerir.



KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR:

Sığır: Florfenikole duyarlı *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* ve *Histophilus somni* suşları tarafından meydana getirilen solunum sistemi enfeksiyonlarının tedavisi ve metafilaksisi. Metafilaktik kullanımdan önce sürüde hastalığı varlığından emin olunmalıdır.
Koyun: *Mannheimia haemolytica* ve *Pasteurella multocida* kökenli solunum sistemi enfeksiyonları.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Tedavi:

Sığır: Kas içi veya deri altı yolla uygulanır. Kas içi uygulama: 20 mg/kg vücut ağırlığı (her 15 kg vücut ağırlığı için 1 ml ürün) dozunda, iki defa, uygulamalar arasında 48 saat olarak (16 ölçü iğne kullanınız). Deri altı uygulama: 40 mg/kg vücut ağırlığı (her 15 kg vücut ağırlığı için 2 ml ürün) dozunda, tek doz olarak.
Metafilaksi: Deri altı uygulama: 40 mg/kg vücut ağırlığı (her 15 kg vücut ağırlığı için 2 ml ürün) dozunda, tek doz olarak. Her iki uygulama yolu içinde bir enjeksiyon bölgesinde 10 ml'den fazla ürün uygulanmamalıdır. Enjeksiyon boyun bölgesinden yapılmalıdır.

Koyun: Kas içi uygulama: 20 mg/kg vücut ağırlığı /gün (her 15 kg vücut ağırlığı için günde 1 ml ürün) dozunda, 3 gün uygulanır. Bir bölgeye 4 ml'den fazla ürün uygulanmamalıdır. Farmakokinetik çalışmalar tavsiye dozunda uygulamada, ortalama plazma konsantrasyonunun 18 saate kadar MIC90 değerinin (1 µg / mL) üzerinde kaldığını göstermiştir. Tavsiye dozundan daha az miktarda ürün verilmesinin önüne geçmek için hayvanın vücut ağırlığı mümkün olduğunca doğru hesaplanmalıdır. Her kullanımdan önce kapağı temizleyiniz. Kuru ve steril iğne ve enjektör kullanınız. Kauçuk tıpayı 40 defadan fazla delmeyiniz.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra koyunlarda 39 gün, sığırlarda kas içi kullanımda 30, deri altı kullanımda ise 44 gün geçmeden sığırlar kesime gönderilmemelidir. İnsan tüketimi için süt elde edilen koyun ve sığırlarda (kuru periyod dahil) kullanılmaz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. Viraflo Enjeksiyonluk Çözelti ilk kullanımdan sonra, 25°C'nin altında saklanmak suretiyle 28 gün içinde kullanılmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

100 ml ve 250 ml'lik bal renkli cam şişelerde karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.





Clavax-SD

Meme İçi Süspansiyon

Her 10 g'lık enjektör:
50 mg Klavulanik asit
(Potasyum klavulanat halinde),
200 mg Amoksisilin
(trihidrat halinde) içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Laktasyondaki ineklerde klavulanik asit+amoksisilin kombinasyonuna duyarlı bakterilerden kaynaklanan akut ve kronik mastit olgularında kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Uygulamadan önce ve sonra meme başının temizlenmesine dikkat edilmelidir. Enfekte meme lobu iyice sağıldıktan sonra her bir enfekte meme lobuna 1 enjektör içeriği verilir. 12 saatte bir olmak üzere toplam üç uygulama yapılır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar 10 gün geçmeden kesime sevk edilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 4 gün (8 sağımlık) boyunca elde edilen sütler insan tüketimine sunulmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Ürün, güneş ışığından korunarak 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan, orijinal ambalajında saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

10 g'lık polietilen enjektörler; 50 adetlik enjektör içeren karton kutularda satışa sunulmuştur.



Masticure Kuru

Meme İçi Antibakteriyel Süspansiyon

Her 10 gram enjektör;
250 mg Sefaleksine eşdeğer
Sefaleksine monohidrat,
250 mg Neomisine eşdeğer
Neomisin sülfat içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Kuru dönemdeki ineklerde sefaleksine ve neomisin kombinasyonuna duyarlı etkenlerden kaynaklanan mastit tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Kullanmadan önce hasta memeler mutlaka sağılıp sütü boşaltılmalıdır. Meme başı uygun şekilde temizlendikten sonra her memeye 1 enjektör içeriği verilir. Meme başı ve memeye masaj yapılarak verilen ilacın yayılmasına yardım edilir. Uygulama bir kere yapılır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Laktasyondaki ineklerde ve kuru dönemin 28 günden kısa olduğu ineklerde kullanılmamalıdır. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben 28 gün geçmeden inekler kesime gönderilmemelidir. Doğumdan sonraki 4 gün boyunca elde edilen süt insan tüketimine sunulamaz. Erken doğum olduğu takdirde 14 gün geçmeden süt tüketimine sunulmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında, buzdolabına konmadan ve dondurmadan saklanmalıdır. Işıktan koruyarak kutusu içinde muhafaza ediniz. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

10 g'lık beyaz opak polietilen enjektörler 50 veya 100 adetlik karton kutularda satışa sunulmaktadır.



Octafil

Meme İçi Süspansiyon

Her 10 gram enjektör:
40 mg Trimetoprim
200 mg Sülfadiazin
içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Laktasyondaki ineklerde trimetoprim-sülfadiazin kombinasyonuna duyarlı bakterilerden kaynaklanan klinik mastitis olgularının tedavisinde kullanılır. Octafil Meme İçi Süspansiyon, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* ve diğer streptokok türleri, stafilokok türleri, *Corynebacterium pyogenes*, *Escherichia coli* ve diğer gram negatif bakteriler dahil olmak üzere gram pozitif ve gram negatif bakterilere karşı etkilidir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Laktasyon dönemindeki ineğin sütü uygulamadan önce tamamen sağılır. Meme ve meme başları uygun bir dezenfektan ile temizlenir. Plastik enjektör vücut sıcaklığına getirilir ve kullanmadan önce iyice çalkalanır. Plastik enjektör ucundaki koruyucu kılıf çıkartılır. Her enfekte meme lobuna 1 enjektör içeriği verilir. Enjektörün kanülü meme kanalının içine sokularak tüpün içeriği meme içine verilir. İlacın memeye daha iyi dağılması için meme ucundan yukarı doğru sıvazlama tarzında masaj yapılmalıdır. Uygulama bir sonraki sağımda tekrar edilir. 12 saat arayla toplam üç uygulama yapılır. Uygulamadan öncesi ve sonrası meme başının temizlenmesine dikkat edilmelidir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve son uygulamayı takiben 7 gün geçmeden sığırlar kesime gönderilmemelidir, tedavi süresince ve son uygulamayı takiben 2 gün (4 sağımlık) geçmeden elde edilen inek sütü insan tüketimine sunulmamalıdır.

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 beyaz renkli polietilen enjektörler; 50 adetlik kutularda satışa sunulmuştur.



Masticure Sağımlık

Meme İçi Antibakteriyel Merhem

Her 10 gram enjektör;
200 mg Sefaleksine monohidrat
100.000 IU Kanamisin sülfat
içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Laktasyondaki ineklerde *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* ve *E.coli* kaynaklı mastit tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Veteriner hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde; kullanmadan önce hasta memeler mutlaka sağılıp sütü boşaltılmalıdır. Meme başı uygun şekilde temizlendikten sonra her memeye 1 enjektör içeriği verilir. Meme başı ve memeye masaj yapılarak verilen ilacın yayılmasına yardım edilir. Uygulama bir sonraki sağımda tekrar edilir. Toplam üç uygulama yapılır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve son uygulamadan sonra 10 gün geçmeden inekler kesime gönderilmemelidir ve 5 gün (10 sağımlık) boyunca elde edilen inek sütü insan gıdası olarak kullanılmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında, buzdolabına konmadan ve dondurmadan saklanmalıdır. Güneş ışığından uzakta saklanır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

10 g'lık beyaz opak polietilen enjektörler; 50 veya 100 adetlik karton kutularda satışa sunulmaktadır.





Total-4

Meme İçi Antibakteriyel ve Antienflamatuvar Süspansiyon

Her 5 gramlık enjektör;
100 mg Prokain penisilin
100 mg Streptomisin sülfat
100 mg Neomisin (sülfat halinde)
10 mg Prednizolon içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

İneklerde laktasyon döneminde ağrı ve yangı ile seyreden; penisilin, streptomisin ve neomisine duyarlı bakterilerin oluşturduğu akut ve subakut mastitlerin tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Veteriner hekim tarafından başka şekilde önerilmediği takdirde meme içi yolla enfekte meme lobuna uygulanır.

Uygulama öncesi enfekte meme lobu sağılıp boşaltılmalı ve meme ucu temizlenmelidir. 5 gramlık enjektör içeriğinin tamamı meme içine verilmeli ve memeye yukarı doğru masaj yapılmalıdır. 24 saat sonra aynı meme tekrar sağılarak boşaltılır ve uygulama günde bir defa olmak üzere arka arkaya üç defa tekrarlanır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen inekler 7 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 5 gün (10 sağım) süreyle elde edilen inek sütü insan tüketimine sunulmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. Oda sıcaklığında (25°C'nin altında), ışıktan korunarak saklanmalıdır. Buzdolabına koymayınız ve dondurmuyunuz.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

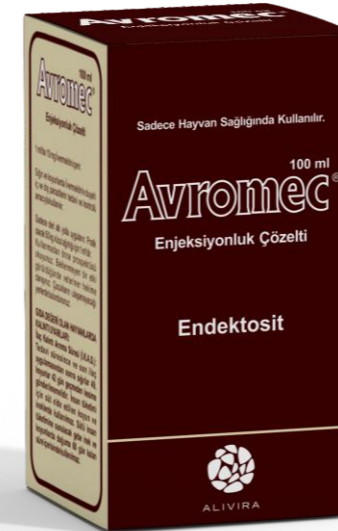
5 gram süspansiyon içeren beyaz HDPE enjektörlerde; 50 ve 100 adet enjektör içeren karton kutularda satışa sunulmaktadır.



Avromec

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
10 mg İvermektin içerir.



KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR:

Siğir ve koyunlarda iç ve dış parazit enfestasyonlarının sağaltım ve korunmasında kullanılır.

Siğirlerde:
Gastrointestinal nematodlar, akciğer nematodları, deri altı nematodu, göz nematodu, Nokra etkenleri, uyuz etkenleri, bitler ve keneler
Koyunlarda: Gastrointestinal nematodlar, akciğer nematodları, uyuz, burun nematodları, bit.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Psoroptes ovis tedavisi hariç tek doz olarak uygulanır.
Siğir: Her 50 kg vücut ağırlığı için 1 mL, Omuz bölgesinin önüne veya arkasına, aseptik tekniğe uygun şekilde deri altı uygulanır. Steril, 1.4 x 15 mm (17G x ½ inch) iğne tavsiye edilir.

Koyun: Her 25 kg vücut ağırlığı için 0,5 ml, Sindirim sistemi nematodları, akciğer kıl kurtları ve burun nematodu için aseptik önlemlere uyarak tek enjeksiyon şeklinde deri altı uygulanır. Steril, 1.4 x 15 mm (17G x ½ inch) iğne tavsiye edilir.
Psoroptes ovis tedavisinde 7 gün ara ile iki doz uygulanır. Enjeksiyonlar farklı bölgeye yapılmalıdır.
20 kg'dan hafif kuzularda her 5 kg vücut ağırlığı için 0,1 ml ürün uygulanır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra siğirler 49, koyunlar 42 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. İnsan tüketimi için süt elde edilen koyun ve ineklerde kullanılmaz. Sütü insan tüketimine sunulacak gebe inek ve koyunlarda doğuma 60 gün kalan süre içerisinde kullanılmaz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 5 yıldır. Avromec Enjeksiyonluk Çözelti ilk kullanımdan sonra, 25°C'nin altında saklanmak suretiyle 28 gün içinde kullanılmalıdır.

Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Karton kutu içinde 20 ml, 50 ml ve 100 ml'lik renksiz cam şişelerde satışa sunulmuştur.



Avromec-Fac

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
10 mg İvermektin
100 mg Klorsulon içerir.



KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR:

Siğirlerde iç ve dış parazit enfestasyonlarının sağaltım ve korunmasında kullanılır.

Siğirlerde:
gastro-intestinal nematodlar, akciğer nematodları, deri altı nematodu, göz nematodları, Nokra etkeni, uyuz, bit, karaciğer

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Tek doz olarak uygulanır. Doğru dozaj için hayvanların vücut ağırlığı mümkün olduğunda doğru ölçülmelidir. Dozajlama cihazının doğruluğu kontrol edilmelidir. Süre tedavisi uygulanacaksa aşırı veya düşük dozdan kaçınmak için hayvanlar uygun şekilde gruplanmalıdır. Islak veya kirli hayvanlara uygulama tavsiye edilmez.

Her 50 kg vücut ağırlığı için 1 ml, Omuz bölgesinin önüne veya arkasına, aseptik tekniğe uygun şekilde deri altı uygulanır. Steril, 1.4 x 15 mm (17G x ½ inch) iğne tavsiye edilir. 10 ml'den fazla dozlar bölünerek verilmelidir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): İlaç uygulamasından sonra siğirler 66 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. İnsan tüketimi için süt elde edilen ineklerde kullanılmaz. Gebe ineklerde doğumdan önceki 60 gün içerisinde kullanılmaz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 60 aydır. Avromec-Fac Enjeksiyonluk Çözelti ilk kullanımdan sonra, 25°C'nin altında saklanmak suretiyle 28 gün içinde kullanılmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobütül tıpalı, 20 ml, 100 ml, 250 ml'lik renksiz tip II ve 50 ml'lik renksiz tip III cam flakonlarda, karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.





Blotic

Daldırma Emülsiyonu İçin Konsantrat

Her ml'si;
70 mg Sipermetrin içerir.



KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR:

Siğir, koyun ve keçilerde; keneler, uyuz etkenleri, bitler, pireler, yara kurtları ve ısırıcı, sokucu ve kan emici sineklerle mücadelede kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Siğir, koyun ve keçilere; banyo, püskürtme, ıslatma ve yıkama şeklinde uygulanır.

Hayvan Türleri	Parazit Çeşitleri	Uygulama Şekli	Blotic %7
Siğir, koyun, keçi	Kene, uyuz, miyazis etkenleri, bit ve diğer böcekler	Banyo	1 ton suya 750 ml veya 100 litre suya 75 ml
Siğir, koyun, keçi	Keneler, uyuz ve miyazis etkenleri	Islatma ve Püskürtme	1 ton suya 1 litre, 100 litre suya 100 ml

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen siğir, koyun ve keçiler 14 gün geçmeden kesime sevk edilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sağmal ineklerde 15 gün (30 sağımlı), koyun ve keçilerde 10 gün (20 sağımlı) geçmeden elde edilen sütler insan tüketimine sunulmamalıdır. Sütteki ilaç kalıntı arınma süresinin uzun olması nedeniyle; insan tüketimi için süt elde edilen inek, koyun ve keçilerde uygulanması tavsiye edilmez.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Ürün, ilk kullanımdan sonra da dahil, güneş ışığından korunarak 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan, orijinal ambalajında ağız sıkıca kapatılarak saklanmalıdır. Ateşten uzak tutulmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. İlk kullanımdan sonra 2 hafta içinde kullanılmalıdır. Toplam aç kapa sayısı maksimum 20 olarak belirlenmiştir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

İndüksiyon özellikli beyaz plastik kapaklı, 100 ml ve 500 ml'lik beyaz polietilen şişeler karton kutu içerisinde, 1000 ml'lik beyaz polietilen şişeler kutusuz olarak satışa sunulmaktadır.



Eprinomec

Dökme Çözelti

Her ml'si;
5 mg Eprinomectin içerir.



KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR:

Süt ve besi siğirlerinde gastrointestinal nematodlar, akciğer kıl kurtları, Hipoderma larvaları (parazitik devreler), uyuz etkenleri, bitler, tek konaklı keneler, boynuz sineği ve yarakurdu kaynaklı parazit enfestasyonlarının tedavi ve kontrolü amacıyla kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Sadece deri yüzeyine uygulamaya mahsustur. Veteriner hekim tarafından başka şekilde önerilmediği takdirde eprinomectinin siğirlerdeki bir defalık sağaltım dozu 0,5 mg/kg canlı ağırlık miktarındadır. Aynı dozun sağlanabilmesi için EPRINOMEC Dökme Çözelti'den 1 ml/10 kg canlı ağırlık hesabıyla uygulanması yeterlidir. İlaç cidagodan kuyruk sokumuna kadar, sırt çizgisi boyunca çizgi halinde dökülür. Sırt çizgisi üzerinde dışkı veya çamurla bulaşık kısımlara ilaç dökülmez. İlacı uygularken, şişe önce dik tutulur; şişenin ana haznesine iki yandan elle hafif basınç yapıldıkça şişenin ölçekli uygulama bölümüne bir miktar ilaç çözeltisi geri dönüşümsüz şekilde akar. İstenilen doz hacmine (50 kg vücut ağırlığı için 5 ml hesabıyla) ulaşıldığında hayvana uygulama aşamasına geçilir. Şişe hafif eğik tutularak cidagodan itibaren sırt çizgisi boyunca kuyruk köküne kadar, ince bir hat halinde ve sırt çizgisi üzerine dökülür. 2,5 litrelik ambalajlardaki çözelti, doz tabancası kullanmak suretiyle uygulanır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen siğirler 21 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Süt için ilaç kalıntı arınma süresi (0) gündür.

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:

Karton kutu içinde 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml ve 1 litrelik özel ölçekli beyaz plastik şişelerde ve 2,5 litrelik plastik bidonlarda satışa sunulmuştur.



İmozan

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
120 mg İmidocarb dipropionate içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Siğir
Babesiosis (Babesia argentina, B. bigemina, B. bovis and B. divergens.) ve Anaplasmosis marginale tedavisi ve önlenmesi,
Köpek
Babesiosis (Babesia canis, B. gibsoni and B. vogelli.) tedavisi ve önlenmesi,
At
Babesiosis (B. equi ve B. caballi) tedavisi ve önlenmesinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Siğir: Babesiosis tedavisi için derin kas içi veya deri altı yolla uygulanır. Korunma: Her kg vücut ağırlığı için 2.125 mg imidokarb. Tedavi: Her kg vücut ağırlığı için 0.85 mg imidokarb. Bovine anaplasmosis tedavisi için, Her kg vücut ağırlığı için 2.125 mg imidokarb.

Köpek: Babesiosis tedavisi için kas içi veya deri altı yolla uygulanır. Korunma: Her kg vücut ağırlığı için 4.25 mg imidokarb.

At: Kas içi yolla uygulanır. B. caballi için normalde her 100 kg vücut ağırlığı için 2 ml olarak tek doz uygulama yeterlidir. Ancak B. equi için hastalığın klinik durumuna göre 24-72 saat aralıklarla iki uygulama gerekebilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Uygulamadan sonra siğirler 213 gün boyunca kesime gönderilmemelidir, son uygulamadan itibaren 21 gün (42 sağımlı) boyunca elde edilen inek sütleri insan tüketimine sunulmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajından güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. İlk kullanımdan sonra, 25°C'nin altında orijinal ambalajından korunarak buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan saklanmak suretiyle kullanılmalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Seffaf flip-off kapak ve gri bromobutyl tıpalı, 20 ml ve 50 ml'lik amber renkli tip II cam flakonlarda, karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.



Ovitap

Oral Tablet

Her tablet;
375 mg Levamizol
baza eşdeğer 441,92
mg Levamizol HCl
ve 750 mg
Oksiklozanid içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Siğir ve koyunlarda aşağıda yer alan gastrointestinal ve pulmoner nematodları ve erişkin karaciğer kelebeği enfestasyonlarının tedavisi ve kontrolünde kullanılır.

Akciğer kurtu:

Dictyoaulus spp.

Gastrointestinal kurtlar:

Trichostrongylus spp.

Cooperia spp.

Ostertagia spp. (inhibe larvalar hariç)

Haemonchus spp.

Bu ürün karaciğer safra yollarında bulunan çoğu *Fasciola spp.* yi de ortadan kaldırır.

Nematodirus spp.

Bunostomum spp.

Oesophagostomum spp.

Chabertia spp.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Doğru dozun uygulanmasını sağlamak için vücut ağırlığı mümkün olduğu kadar doğru bir şekilde belirlenmelidir; dozajlama cihazının doğruluğu kontrol edilmelidir. Hayvanlar, bireysel olarak değil, toplu olarak tedavi edilecekse, düşük veya aşırı dozdan kaçınmak için vücut ağırlıklarına göre gruplandırılmalı ve uygun şekilde dozlanmalıdır. Ürün, ağız yolu ile 7,5 mg Levamizol Hidroklorür/kg vücut ağırlığı, 15 mg Oksiklozanid/kg vücut ağırlığı dozunda uygulanır.

Pratik doz tablosu

Kuzu	25 kg	1/2 tablet
Koyun	50 kg	1 tablet
Dana	100-200 kg arası	2-4 tablet
Siğir	200-400 kg arası	4-8 tablet

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra siğirler 20, koyunlar 17 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. İnsan tüketimi için süt elde edilen siğir ve koyunlarda kullanılmaz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak, kuru yerde saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. Ovitap Oral Tablet'in yarım çentik dozunda kullanılması durumunda, kalan çentik eşzamanlı olarak kullanılmayacak ise muhafaza edilmemelidir ve atılmalıdır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Karton kutuda her biri 10 adet tablet içeren blisterlerde 10, 50 ve 100 tablet şeklinde satışa sunulmaktadır.





Ovizan

Oral Tablet

Her tablet;
375 mg Oksfendazol,
750 mg Oksiklozanid içerir.



KULLANIM SAHASI:

- Siğir ve koyunlarda;
• Mide-bağırsak kıl kurtları (Haemonchus sp., Ostertagia sp., Bunostomum spp., Cooperia spp., Nematodirus sp., Oesophagostomum sp., Trichostrongylus sp. ve Strongyloides türleri)
• Akciğer kıl kurtları (D. viviparus, D. filaria)
• Ergin karaciğer kelebekleri (Fasciola hepatica, Fasciola gigantica)
• Bağırsak şeritleri (Moniezia türleri) mücadelesinde kullanılır.

KULLANILIŞI VE DOZU:

Doğrudan veya bir sonda yardımı ile yutturulur veya su içinde eritilerek ağızdan verilir.
Oksfendazol genel farmakolojik dozu: Koyun: 5-7,5 mg/kg c.a., Siğir: 4,5 mg/kg c.a.
Oksiklozanid genel farmakolojik dozu: Koyun ve siğirlara 15 mg/kg c.a. hesabıyla uygulanır.
Pratik doz tablosu

Kuzu	25 kg'a kadar	½ tablet
Koyun	50 kg'a kadar	1 tablet
Dana	Her 50 kg için	1 tablet
Siğir	Her 50 kg için	1 tablet

GIDALARDA İLAÇ KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi sırasında ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen siğirlar 28 gün ve koyunlar 21 gün geçmeden kesime sevk edilmemelidir.
Siğirların tedavi sırasında ve son ilaç uygulamasından sonra 5 gün (10 sağım) süreyle elde edilen sütleri insan tüketimine sunulmamalıdır. Sütü insan tüketimine sunulan sağmal koyunlarda kullanılmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalıdır. Işıktan koruyarak kutusu içinde muhafaza ediniz. Raf ömrü üretim tarihinden sonra 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Karton kutu içerisinde; her biri 10 adet tablet içeren blisterlerde 10 (10x1), 50 (10x5) ve 100 (10x10) adet tablet şeklinde satışa sunulmuştur.



Tenikur

Oral Tablet

Her tablet;
250 mg Praziquantel içerir.



KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR:

Koyun, at, köpek ve diğer etçil hayvanlarda Taeniasis (şerit), Schistosomiasis (damar keleşbeği), koyunlarda Dicrocoelium dendriticum (kum keleşbeği) ve köpeklerin trematod (keleşbeğ) invazyonlarının tedavisi ve kontrolünde kullanılır.

KULLANILIŞI VE DOZU:

Oral yolla uygulanır.

Kuzu (30 kg c.a.'ya kadar)	½ tablet
Toklu (30 - 40 kg c.a.)	½ - 1 tablet
Koyun (40 - 60 kg c.a.)	1 - 1 ½ tablet
Koyun - Koç (60 kg'den yukarı)	2 tablet
Tay	½ - 1 tablet
At (cüsseye göre) 1-	1 ½ - 2 tablet
Köpek (15 kg'den düşük)	½ tablet
Köpek (15 - 25 kg)	1 tablet
Köpek (25 - 40 kg)	1 ½ tablet
Köpek (40 kg'den yukarı)	2 tablet

GIDALARDA İLAÇ KALINTILARI HAKKINDA UYARILAR:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Et ve süt için: "0" sıfır gündür.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 5 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ:

Karton kutu içerisinde; 5 adet tablet ihtiva eden blisterlerde 10 (5x2) ve 50 (5x10) adet tablet şeklinde satışa sunulmuştur.



Rabenzole

Oral Tablet

Her tablet;
150 mg Rafoksandil
2000 mg Tiyabendazol içerir.



KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR:

Siğirlarda;
Karaciğer keleşbeği, kum keleşbeği, mide-bağırsak kıl kurtları, akciğer kıl kurtları ve buzağılardaki askarit invazyonlarından kaynaklanan enfeksiyonların sağaltım ve korunmasında kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Siğirlarda oral olarak kullanılır.

Canlı ağırlık	Kronik Fasciolosis, Mide-Bağırsak ve Akciğer Kıl Kurtları	Akut ve Kronik Fasciolosis, Kum Keleşbeği, Bütün Kıl Kurtları	Canlı ağırlık	Kronik Fasciolosis Mide-Bağırsak ve Akciğer Kıl Kurtları	Akut ve Kronik Fasciolosis, Kum Keleşbeği, Bütün Kıl Kurtları
20	0,5 tablet	1 tablet	140-180	3,5-4,5 tablet	7-9 tablet
20-40	1 tablet	1,5-2 tablet	180-220	4,5-5,5 tablet	9-11 tablet
40-60	1,5 tablet	2-3 tablet	220-260	5,5-6,5 tablet	11-13 tablet
60-80	1,5-2 tablet	3-4 tablet	260-300	6,5-7,5 tablet	13-15 tablet
80-100	2-2,5 tablet	3-4 tablet	300-340	7,5-8 tablet	15-17 tablet

GIDALARDA İLAÇ KALINTILARI HAKKINDA UYARILAR:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.):

Et için: 28 gün

Süt için: İnsan tüketimi için süt elde edilen siğirlara uygulanmaz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalıdır. Rutubetsiz yerde muhafaza edilmelidir. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 3 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ:

Karton kutu içerisinde; her biri 5 adet tablet içeren blisterlerde 10 (5x2), 25 (5x5) ve 50 (5x10) adet tablet şeklinde satışa sunulmaktadır.



Alivira D3



Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
1 milyon IU Vitamin D3
(Kolekalsiferol)
içerir.



KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR:

• Euf [' Ww] VwW g. XW / Z[ba] S'eW [fibcaXS] e[e] Wwuf [' W] hVWw e« dSd: VS 6 h[fs_ [' Ww] [' ZSaS' Sd' « / d[fl_ [aefW_ SSl [firVSh[e] WwWcaXS] e[e] Ww'g'S « d[6 h[fs_ [' WdS_ [Z]kSe Vgd_ Sd' VS [] S_ W[e] [' g'S « d[

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Kas içi enjekte edilir.

Genel doz:

Siğirlarda farmakolojik doz 25 - 50 µg kolekalsiferol / kg vücut ağırlığıdır.

Pratik doz:

Süt inekleri ve besi siğiraları için 0.5-1.0 ml Alivira D3 / 500 kg vücut ağırlığı

Doğum felci profilaksisi için süt ineklerine beklenen doğum tarihinden yaklaşık 1 hafta önce 250 - 500 µg kolekalsiferol / kg vücut ağırlığı (5 - 10 ml Alivira D3 / 500 kg vücut ağırlığı)

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): İnek ve koyun sütü için (0) gündür. Tedavi süresince ve son uygulamadan sonra 21 gün süreyle enjeksiyon bölgesindeki etler insan tüketimine sunulmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Ürün, ilk kullanımdan sonra da dahil, güneş ışığından korunarak 25 C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan, orijinal ambalajında saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobütil tıpalı, 10 ml'lik amber renkli tip II cam flakonlarda, karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.



Alivira Vitamin-C



Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
250 mg Sodyum Askorbat
(Vitamin C) içerir.



KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR:

At, ruminant ve karnivorlarda:

- Solunum ve sindirim sistemi enfeksiyonlarında metabolik direncin artırılmasında,
- Ortam sıcaklığına veya diğer unsurlara bağlı stres hallerinde,
- Bağışıklık sisteminin desteklenmesinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Kas içi, deri altı veya damar içi kullanılır.

Yetişkin at ve siğirlara: 50-100 ml

Genç at ve siğirlara: 10-30 ml

Koyun ve keçilere: 5-25 ml

Köpekler: 1-5 ml,

Kedilere: 0,5-1 ml verilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Et ve süt için (0) gündür.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

25°C'nin altında, buzdolabına konmadan ve dondurmada saklanmalıdır.

Doğrudan güneş ışığına maruz bırakılmamalıdır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Karton kutularda 100 ml'lik amber renkli cam şişelerde satışa sunulmuştur.





Calcicaf

Enjeksiyonluk Çözelti

Beher ml'de;
200 mg Kalsiyum glukonat
16 mg Magnezyum glukonat
1,64 mg Kafein
16,40 Sodyum salisilat
içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

- Sığırlarda süt humması ve çayır tetanisi, Koyunlarda gebelik toksemisi, Buzağılarda süt tetanisi, Atlarda tetani ve azotüri, Köpeklerde eklampsi tedavisinde kullanılır.
- Hedef hayvanlarda genel kalsiyum eksiklikleri ve buna bağlı olarak gelişen raşitizm, osteomalazi, kemik çatlakları ve kırılmaları, diş çürükleri olguları,
- Alerjik ve anafilaktik reaksiyonlar, ürtiker,
- Beslenme bozuklukları, kalsiyum ve fosfor dengesi bozuklukları,
- Kanamalar ve kollaps durumları, gıda zehirlenmeleri, zehirli hayvan ısırıkları ve sokmaları,
- Klorlu hidrokarbon insektisitlerle zehirlenmeler,
- Kalsiyum ve magnezyum eksikliklerine bağlı reproduksiyon sorunları,
- Çeşitli enfeksiyöz hastalıkların tedavisi sırasında koruyucu ve destekleyici olarak kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Kas içi, deri altı veya yavaş damar içi kullanılır.
 Farmakolojik doz:
 At ve sığırlar için : 1 ml / kg c.a.
 Buzağı ve taylar için : 2-3 ml / kg c.a.
 Koyun ve keçiler için : 1-2 ml / kg c.a.
 Köpek (iriliğine göre) : 1-2 ml / kg c.a.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTILARI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Et ve süt için '0' gündür.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında, buzdolabına konmadan ve dondurmadan saklanmalıdır. Işıktan koruyarak muhafaza ediniz.
 Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

500 ml'lik renksiz cam şişelerde 1 veya 12 adetlik strafor ambalaj içerisinde satışa sunulmaktadır.



Fitadinon-K

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
10 mg Vitamin K1 (Fitanadion)
içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

FITADINON-K siğir, at, koyun, keçi, kedi ve köpeklerde varfarin veya diğer kumarinlerin neden olduğu zehirlenmeye bağlı hipoprotrombineminin tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Kas içi, deri altı veya yavaş ven içi enjeksiyon yolu ile uygulanır.
 Farmakolojik doz:
 Köpek ve kediler: 0,25 - 2,5 mg / kg vücut ağırlığı.
 Siğir, at, koyun, keçi: 0,5 - 2,5 mg / kg vücut ağırlığı.
 Günlük doz dört gün boyunca devam etmelidir.
 Şiddetli anemi vakalarında, doz 4 gün boyunca 5 mg / kg vücut ağırlığına yükseltilebilir ve ardından oral Vitamin K1 tedavisi izlenebilir.
 Doğru dozaj için hayvanların vücut ağırlığı mümkün olduğunda doğru ölçülmelidir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve ilaç uygulamasından sonra eti insan tüketimine sunulacak hayvanlar 28 gün geçmeden kesime sevk edilmemelidir. Süt veren hayvanlarda tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 7 gün (14 sağım) boyunca elde edilen süt insan tüketimine sunulmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. Fitadinon-K Enjeksiyonluk Çözelti ilk kullanımdan sonra, 25°C'nin altında saklanmak suretiyle 28 gün içinde kullanılmamalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 20 ml amber renkli tip II cam flakonlar karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.



Carofertin-E

Enjeksiyonluk Çözelti

1 ml'si;
15 mg Beta-karoten
20 mg Vitamin E
(Alfa-tokoferol asetat) içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Siğir ve atlarda;
 Ovaryum aktivitesinin ve üreme faaliyetlerinin desteklenmesi amacıyla ve antioksidan olarak kullanılır.
 (Reproduktif bozukluklarda, erken düşüklerin önlenmesinde, endometritte antibiyotik tedavisinin yanında, bağırsıklığın artırılmasında ve yetiştirme faaliyetlerinde destekleyici olarak kullanılması önerilir.)

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Kas içi veya deri altı enjekte edilir.
 Genel farmakolojik doz:
 Beta-karoten: 0,5-1 mg / kg vücut ağırlığı,
 Vitamin E: 0,6-1,3 mg / kg vücut ağırlığına verilir.
 Pratik olarak;
 Ovaryum aktivitesi ve üreme faaliyetlerinin desteklenmesinde:
 Doğumdan 30 gün sonra ovaryum aktivitesinin uyarılması için 3,5-7 ml / 100 kg vücut ağırlığına verilir.
 Kızgınlık göstermeyen, ovaryum gelişimi yetersiz veya uterus enfeksiyonları bulunan hayvanlarda tedaviye ek olarak doğumdan 60-70 gün sonra uygulama tekrar edilir.
 Antioksidan olarak:
 Kuruya çıkarılan ineklerde kuru dönemin ikinci ayının başında 3,5-7 ml / 100 kg vücut ağırlığına verilir.
 10 ml üzerindeki uygulamaların değişik enjeksiyon sahalarına yapılması önerilir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. İlk kullanımdan sonra buzdolabında (2-8°C) saklanmak suretiyle 28 gün içinde kullanılmamalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 100 ml'lik amber renkli tip III ve 250 ml'lik amber renkli tip II cam flakonlarda, karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.



Fosfotonik %20

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
179,20 mg Toldimfos
baza eşdeğer 200 mg
Toldimfos sodyum içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Siğir, koyun, keçi, at, kedi, köpeklerde fosfor eksikliğinin önlenmesi ve tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Ven içi, kas içi veya deri altı yolla uygulanır. Uygulama dozu fosfor ihtiyacı ve hayvanın durumuna göre hekim tarafından belirlenmelidir. Tavsiye dozları şu şekildedir:
 Siğir, koyun, keçi ve atlarda 10 mg/kg (pratik olarak her 20 kg vücut ağırlığı için 1 ml), kedi ve köpeklerde 20 mg/kg dozunda (pratik olarak her 5 kg vücut ağırlığı için 0,5 ml) uygulanır. Üçer gün ara ile 3-5 uygulama genel olarak yeterlidir. Acil durumlarda dozun yarısı ven içi kalan miktarı da kas içi veya deri altı uygulanabilir.
 Kronik eksikliklerde 48 saat arayla 5-10 uygulama (kas içi veya deri altı) uygulanabilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Et ve süt için siğir, koyun ve keçilerde kalıntı arınma süresi 0 (sıfır) gündür.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 100 ml için 36 ay, 250 ml için 24 aydır. Fosfotonik %20 Enjeksiyonluk Çözelti ilk kullanımdan sonra, asepsiye dikkat etmek ve buzdolabında (2-8°C) saklanmak suretiyle 28 gün içinde kullanılmamalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

100 ml ve 250 ml'lik bal renkli cam şişelerde karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.

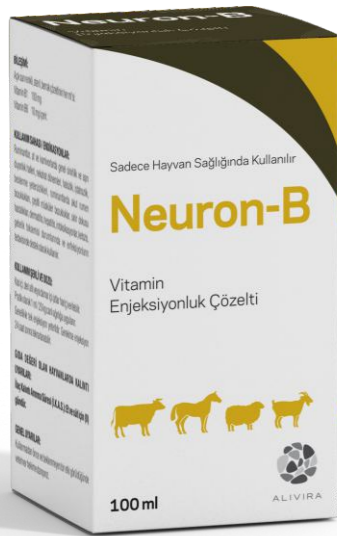




Neuron-B

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
100 mg Vitamin B1
10 mg Vitamin B6
içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Ruminantlar, at ve karnivorlarda genel sinirlilik ve aşırı duyarlılık halleri, nekahat dönemleri, halsizlik, iştahsızlık, beslenme yetersizlikleri, ruminantlarda akut rumen bozuklukları, çeşitli müsküler bozukluklar, sinir dokusu hastalıkları, dermatitis, hepatitis, intoksikasyonlar, ketozis, gebelik toksemisi durumlarında ve enfeksiyonların tedavisinde destek olarak kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Kas içi, deri altı veya damar içi (atlar hariç) verilebilir.
Pratik olarak 1 ml / 20 kg canlı ağırlığa uygulanır.
Genellikle tek enjeksiyon yeterlidir. Gerekirse enjeksiyon 24 saat sonra tekrarlanabilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Et ve süt için (0) gündür.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında, buzdolabına konmadan ve dondurmada saklanmalıdır.
Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

100 ml'lik amber renkli cam şişelerde satışa sunulmuştur.



Viracal

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
22,35 mg Kalsiyum baza eşdeğer
250 mg Kalsiyum Glukonat, 5,38
mg Magnezyum baza eşdeğer 45
mg Magnezyum klorür içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Siğir, at, koyun ve keçide süt humması, peripartum parezi, çayır tetanisi, eklampsia gibi hipokalsemi ve/veya hipomagnezeminin önlenmesi ve tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Ven içi, kas içi ve deri altı yolla uygulanır.
Pratik Doz Tablosu

Siğir	250-500 kg vücut ağırlığı	250-500 ml
At	250-500 kg vücut ağırlığı	100-250 ml
Koyun, Keçi	25-50 kg vücut ağırlığı	21 - 42 ml

Ven içi uygulaması yavaş yapılmalı, deri altı ve kas içi uygulamalarında doz bölünerek 3-4 yere ayrı ayrı enjekte edilmelidir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Et ve süt için '0' gündür.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Ürün, ilk kullanımdan sonra da dahil, güneş ışığından korunarak 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan, orijinal ambalajında saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. İlk kullanımdan sonra 28 gün içinde kullanılmalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 100 ml ve 250 ml'lik renksiz tip II cam flakonlar karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.



Antistamin-C

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
25 mg Klorfeniramin baza eşdeğer
35,56 mg Klorfeniramin maleat
içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Siğir: larda histamin salınımı ile ilişkili durumların semptomatik tedavisinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Kas içi ya da yavaş ven içi olarak uygulanır. Yetişkin hayvanlarda: 0.5 mg klorfeniramin maleat/kg vücut ağırlığı, 3 gün boyunca günde 1 defa uygulanır. Genç hayvanlarda: 1 mg klorfeniramin maleat/kg vücut ağırlığı, 3 gün boyunca günde 1 defa uygulanır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Tedavi süresince ve ilaç uygulamasından sonra siğirler 1 gün geçmeden kesime sevk edilmemelidir. Süt veren siğirlerde tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 12 saat (1 sağımlı) boyunca elde edilen süt insan tüketimine sunulmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Ürün, ilk kullanımdan sonra da dahil, güneş ışığından korunarak 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan, orijinal ambalajında saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. İlk kullanımdan sonra 28 gün içinde kullanılmalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.



TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 20 ml ve 50 ml'lik amber renkli tip II cam flakonlarda, karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.

Dolarjin

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
443 mg Metamizol baza eşdeğer
500 mg Metamizol sodyum
monohidrat monohidrat içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Dolarjin at, siğir ve köpeklerde antienflamatuar, analjezik, spazmolitik ve antipiretik olarak kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Dolarjin yavaş ven içi ve kas içi yollarla uygulanır. Doku reaksiyonları meydana getirebileceği için deri altı uygulama tavsiye edilmez. Farmakolojik dozu atlarda 20-60 mg / kg vücut ağırlığı, siğirlerde 20-40 mg/kg vücut ağırlığı ve köpeklerde 20-50 mg/kg vücut ağırlığıdır. Şiddetli sancılarda, diğer çok ağrılı hallerde veteriner hekimin takdiriyle bağlı olarak, dozun 6-8 ml/100 kg vücut ağırlığına çıkarılması mümkündür. Uygulama ihtiyaç durumuna göre günde 8 saat arayla 1-2 defa tekrarlanabilir. Muhtelif hayvan türlerindeki pratik dozları aşağıdaki gibidir:
At (her 500 kg için): 20 - 60 ml
Siğir (her 500 kg için): 20 - 40 ml
Köpek (her 10 kg için): 0,4 - 1 ml

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasını takiben eti için beslenen siğirler 12 gün süreyle kesime sevk edilemez. İnsan tüketimi için süt elde edilen ineklere uygulanamaz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Ürün, ilk kullanımdan sonra da dahil, güneş ışığından korunarak 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan, orijinal ambalajında saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 3 yıldır. İlk kullanımdan sonra 28 gün içinde kullanılmalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 50 ml ve 100 ml'lik amber renkli tip II cam flakonlarda, karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.





Doxaprol

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;

20 mg Doksapram HCl
içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

- Köpek, kedi ve atlarda;
- Anestezi sonrası uyanmanın ve reflekslerin başlatılmasının hızlandırılması,
 - Merkezi sinir sisteminin depresyonundan kaynaklanan depresyonlarda solunumun uyarılması, (Genellikle ilaçların aşırı dozda kullanılması sonucu ortaya çıkan durumlar)
 - Yeni doğan köpek, kedi, buzağı ve kuzularda;
 - Güç doğum ve sezaryen sonrası solunumun başlatılması ve desteklenmesi amacıyla kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

A-Anestezi sonrası kullanılışı:
Köpek ve kedilerde; klinik cevaba göre değişmek üzere damar içi anestezi sonrası 5-10 mg/kg c.a. (0,25-0,5 ml), inhalasyon anestezi sonrası 1-2 mg/kg c.a. (0,05-0,1 ml) damar içi verilir. Dozaj anesteziyunun derinliğine ve solunum depresyonunun ölçüsüne göre gerektiğinde 15-20 dakika sonra tekrar edilebilir.
Atlarda; klinik cevaba göre değişmek üzere damar içi veya inhalasyon anestezi sonrası 0,5-1 mg/kg c.a. (5 -10 ml/200 kg canlı ağırlığa) damar içi verilir.
Dozaj anesteziyunun derinliğine ve solunum depresyonunun ölçüsüne göre ayarlanmalıdır.
B-Yeni doğanlarda kullanılışı:
Yavrunun büyüklüğüne ve solunumun depresyonuna göre değişmek üzere;
Yavru köpeklerde: 1-5 mg (0,05-0,25 ml) damar içi, deri altı veya dilaltı,
Yavru kedilerde : 1-2 mg (0,05-0,1 ml) damar içi, deri altı veya dilaltı,
Kuzularda : 5-10 mg (0,25-0,5 ml) damar içi, deri altı veya dilaltı,
Buzağlarda : 40-100 mg (2-5 ml) damar içi, kas içi, deri altı veya dilaltı verilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Gıda değeri olan hayvanlarda sıfır (0) gündür.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında, buzdolabına konmadan ve dondurmadan saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. Açılan şişeler aynı gün kullanılmalıdır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Karton kutu içerisinde; 2 ml'lik renksiz cam şişelerde 4 adetlik ve 24 adetlik gruplar halinde satışa sunulmuştur.



Fulinaljin

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;

50 mg Flunixin baza
eşdeğer 82,95 mg
Flunixin Mehlumini
içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

At: Muskuloskeletal ağrı ve enflamasyonun, kolik ağrılarının azaltılmasında kullanılır.
Sığır: Uygun antienfektif tedavi ile birlikte solunum sistemi enfeksiyonları süresince oluşan klinik belirtilerin azaltılmasında kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Ven içi yol ile uygulama yavaş yapılmalı, ürün ven içi verilmeden önce vücut ısısına çıkarılmalıdır. Hızlı ven içi enjeksiyonlar tehlikelidir. Diğer bölümleri okuyunuz.
Arter (atardamar) içine uygulanmaz.
At: Muskuloskeletal rahatsızlıklarda ağrının ve yangının hafifletilmesi amacıyla; 1 mg/kg vücut ağırlığı/gün dozunda (her 50 kg vücut ağırlığı için 1 ml) ven içi olarak 1-5 gün uygulanır. Kolik ağrılarının azaltılması amacıyla; 1 mg/kg vücut ağırlığı/gün dozunda (her 50 kg vücut ağırlığı için 1 ml) ven içi olarak uygulanır. Kolik tekrar ettikçe 1-2 defa tekrarlanabilir.
Sığır: 2 mg/kg vücut ağırlığı/gün (her 50 kg vücut ağırlığı için 2 ml), ven içi veya kas içi yolla 1-3 gün uygulanır. 20 ml'den büyük dozlar en az iki farklı bölgeye uygulanmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra kas içi uygulamada 31, ven içi uygulamada 10 gün geçmeden sığırlar kesime gönderilmemelidir. Süt için kalıntı arınma süresi son ilaç uygulamasından sonra kas içi uygulamada 36 saat (3 sağım), ven içi uygulamada 24 saattir (2 sağım).

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır.
Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 3 yıldır. Fulinaljin Enjeksiyonluk Çözelti ilk kullanımdan sonra, 25°C'nin altında saklanmak suretiyle 28 gün içinde kullanılmalıdır.
Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Karton kutu içerisinde; şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 100 ml ve 250 ml'lik Tip II amber renkli cam şişelerde satışa sunulmuştur.



Mucolit

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;

2,73 mg Bromheksin
baza eşdeğer 3 mg
Bromheksin HCl içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Sığır ve atların solunum sistemi hastalıklarında, solunum yollarında biriken mukusun akıcı hale getirilmesi ve uzaklaştırılmasını sağlamak amacıyla tedaviye yardımcı olarak kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Sığır ve atlarda kas içi enjeksiyon yoluyla uygulanır.

Farmakolojik doz:

At ve sığırlar için 0,5 mg/kg vücut ağırlığı dozunda kas içi yolla uygulanır.

Pratik doz:

At ve sığırlar için 17 ml/100 kg vücut ağırlığı dozunda kas içi uygulanır.

Uygulama süresi hastalığın şiddetine bağlı olarak veteriner hekimin takdirine göre 1-5 gün arasında değişir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Tedavi süresince ve son uygulamayı takip eden 3 gün içinde kasaplık hayvanlar kesime sevk edilmemelidir. Sütü insan tüketimine sunulan sağmal ineklerde kullanılmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır.
Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. Mucolit Enjeksiyonluk Çözelti ilk kullanımdan sonra, 25°C'nin altında saklanmak suretiyle 28 gün içinde kullanılmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Açılan şişeler en fazla 10 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 50 ml'lik amber renkli tip II cam flakonlarda, karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.



Scoban

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;

4 mg Skopolamin N-Bütül bromid,
500 mg Metamizol sodyum
monohidrat
içerir.



KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Kas içi veya damar içi enjekte edilir.

Genel farmakolojik doz:

Skopolamin için: Yetişkin sığırlara 0,3 mg/kg c.a.

Buzağı ve danalara 0,4 mg/kg c.a.

Atlara 0,2 mg/kg c.a.

Metamizol için: Sığırlara 20-40 mg/kg c.a.

Atlara 20-50 mg/kg c.a.

Pratik doz:

Yetişkin sığırlara: 2 ml/25 kg (8 ml/100 kg) canlı ağırlığa kas içi veya damar içi,

Buzağı ve danalara: 1 ml / 10-20 kg canlı ağırlığa kas içi,

Atlara: 1 ml / 10-25 kg canlı ağırlığa damar içi verilir. Doku hassasiyeti nedeniyle atlarda kas içi uygulamadan kaçınılmalıdır.

Tedavi genel olarak ağrılı ve yangılı durumlarda uygulama belirtilerinin durumuna göre birkaç gün sürer.

Sanclı durumlarda sancının giderilmesi ve spazmın çözülmesi için yetişkin sığır ve atlara damar içi tek doz uygulama yeterlidir. Dana ve buzağların sanclı durumlarında günde iki enjeksiyonla üç gün süren kas içi uygulama yapılması önerilir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Son ilaç kullanımdan sonra kasaplık hayvanlar 12 gün süreyle kesime gönderilmemelidir, sütü insan tüketimine sunulan sağmal hayvanlarda kullanılmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında, buzdolabına konmadan ve dondurmadan saklanmalıdır.

Zamanla çözelti renginde ürünün aktivitesini etkilemeyen bir koyulaşma gözlenebilir.

Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Karton kutu içerisinde 50 ml'lik amber renkli cam şişelerde satışa sunulmuştur.

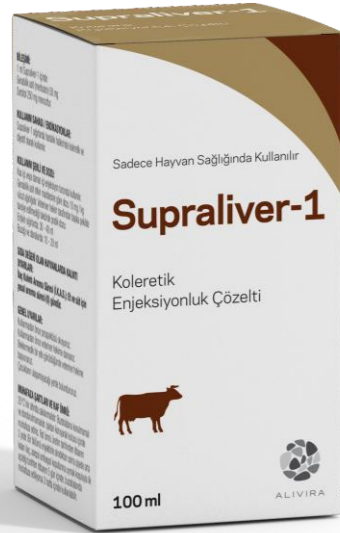


Supraliver-1



Enjeksiyonluk Çözelti

Her 100 ml'si;
5 g Genabilik asit (Menbuton)
25 g Sorbitol içerir.

**KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:**

Supraliver-1 sığırlarda aşağıdaki hastalık hallerinde koleretik ve dijestif olarak kullanılır.

- Sığırlarda her nevi gıda indigestionlarında,
- Buzağılarda hatalı beslemeden kaynaklanan sindirim bozuklukları ve ishallerde,
- Enfeksiyonlar, metabolik hastalıklar ve organ hastalıkları sebebiyle ortaya çıkan iştahsızlık, geviş almama, timpani, indigestyon, bağırsak tembelliği, konstipasyon ve diğer sindirim bozukluklarında,
- Zehirlenmelerde, özellikle gıda zehirlenmelerinde,
- Hepatotoksik bozukluklarda, ikterus, puerperal karaciğer koması ve ketosis gibi hepatodijestif metabolizma hastalıklarında,
- Dana humması, metritis, mastitis, parapleji ve diğer puerperal hastalıklarda (yardımcı tedavi uygulaması olarak),
- İştahın ve diğer sindirim fonksiyonlarının düzelmesine yardımcı olmak amacıyla her çeşit hastalıkta kullanılır.

Supraliver-1, basit indigestionlarda tek başına klinik şifayı sağlayabilir ise de, yardımcı tedavi aracı olarak kabul edilmeli, esas hastalık etkenine ve hayatı tehdit edici nitelikteki semptomların ortadan kaldırılmasına yönelik diğer tedavi uygulamaları da ihmal edilmemelidir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:**Kullanım şekli:**

Supraliver-1 sığırlarda kas içi veya damar içi enjeksiyon tarzında kullanılır.

Dozaj:

Genabilik asit etkin maddesine göre dozu 10 mg / kg vücut ağırlığıdır.

Veteriner hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde

Erişkin sığırlarda 30 - 40 ml

Buzağı ve danalarda 10 - 20 ml

Uygulama:

İlacın etki süresinin birkaç saat olmasına karşılık, 24 saatte bir uygulamanın tekrarlanması önerilmiştir. Çünkü karaciğerin beklenen koleretik aktiviteyi yeniden gösterebilmesi için belirli bir dinlenme zamanına ihtiyacı vardır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:**İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Et ve süt için (0) gündür.****MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:**

Ürün, ilk kullanımdan sonra da dahil, güneş ışığından korunarak 25 C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan, orijinal ambalajında saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır.

Bir bölümü enjektörle alındıktan sonra şişede arda kalan ilaç, asepsi antisepsi koşullarına uymak koşuluyla ilk açıldığı tarihten itibaren 28 gün içinde kullanılabilir.

**TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:**

Karton kutu içinde 100 ml'lik çözelti içeren bal renkli cam şişelerde satışa sunulmuştur.



Tobrofin

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
100 mg Ketoprofen
içerir.

**KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:****Sığır**

- Doğuma bağlı doğum felcinin destekleyici tedavisi
- Uygun etiyolojik tedavi ile birlikte, bakteriyel solunum sistemi enfeksiyonlarında ağrı ve ateşi hafifletme
- Uygun etiyolojik tedavi ile birlikte, Gram-negatif bakteriler tarafından meydana getirilen akut endotoksik mastitis de dahil, akut klinik mastitte iyileşmenin desteklenmesi
- Doğuma bağlı meme ödeminin hafifletilmesi
- Osteoartiküler ve muskulo-skeletal sistem ağrıları
- Doğum sonrası ayağa kalkmanın kolaylaştırılması

At

Akut ağrı ve enflamasyon ile ilgili osteoartiküler ve kas-iskelet sistemini etkileyen hastalıklar:

- Travmatik orijinli topallık, - Artrit, - Osteitis, diz şişliği, - Tendinitis, bursitis - Navikülitis, - Laminitis, - Myositis.

Ayrıca ameliyat sonrası enflamasyon, kolik ve ateşin semptomatik tedavisi

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:**Sığır:**

Kas içi veya veni içi yolla 3 mg/kg vücut ağırlığı/gün (pratik olarak her 100 kg vücut ağırlığı için günde 3 ml) dozunda 3 güne kadar uygulanır.

At:

Ven içi yolla 2,2 mg/kg vücut ağırlığı/gün (pratik olarak her 45 kg vücut ağırlığı için günde 1 ml) dozunda 3-5 gün uygulanır. Kolik durumlarında klinik olarak gerekli ve uygun olduğu doğrulanmadıkça tekrarlanmamalıdır. Kas içi uygulamalarda bir bölgeye 5 ml'den fazla uygulanmamalıdır. Post-operatif ağrının azaltılmasında müdahaleden 10-30 dk önce uygulanmalıdır. Doz aşımından kaçınmak için uygun enjektör kullanılmalı ve vücut ağırlığı tam hesaplanmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:**Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra sığırlar 4 gün geçmeden kesime sevk edilmemelidir. İnek sütü için kalıntı arınma süresi "0" gündür.****MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:**

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. Tobrofin Enjeksiyonluk Çözelti ilk kullanımdan sonra, 25°C'nin altında saklanmak suretiyle 28 gün içinde kullanılmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobütil tıpalı, 100 ml ve 250 ml'lik amber renkli tip II cam flakonlarda karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.



Avit-K

Premiks



BİLEŞENLER:

Bileşimi / kg	Katkı adı	Premiksteeki düzey
Vitaminler		
Vitamin A (3a672b)		10.000.000 IU
Vitamin K3 (3a710)	Menadion sodyum bisülfid	8.000 mg
Taşıyıcılar		
Sakkaroz (4.1.3)		972.000 mg

KULLANILIŞI VE DOZU:

Vitamin ihtiyacını karşılamak amacıyla kullanılır. Destekleyici olarak; etlik civciv, etlik piliç, yumurtacı civciv, yumurtacı piliç ve yumurtacı tavukların, hindilerin ve diğer kanatlı hayvanların içme sularının 100 litresine 25 gram, verim düşüklüğü dönemlerinde ise içme sularının 100 litresine 50 gram katılıp, iyice karıştırılarak verilir. 10 baş kuzu ve oğlağa içme sularına karıştırılarak günde 4 gram (ortalama 1 çay kaşığı), 2 baş buzağıya günde 4 gram (ortalama 1 çay kaşığı) iyice karıştırıldıktan sonra verilir.

NET: 100 g

SAKLANMASI:

Serin, oda ısısında (25°C), nemsiz ve direkt güneş ışığı almayan yerlerde, ambalajın ağzı açılmamış olarak saklayınız.



Ovişek

Oral Tablet



BİLEŞİMİ:

Krem renkli, çentikli her tablette;

VİTAMİNLER

Vitamin A (Vitarin propiyonat)	1600 I.U.
Vitamin D3 (Kolekalsiferol)	400 I.U.
Vitamin E (wsp) (Alpha Tocopheryl acetate)	10 I.U.
Nikotinamid	12 mg

İZELENTLER/TRACE ELEMENTS:

Kalsiyum (Kalsiyum Glukonat) (E578)	30 mg
Fosfor (Monosodyum fosfat) (E339)	30 mg
Magnezyum (Magnezyum Oksit) (E530)	25 mg
Bakır (Bakır Sülfat)	0,25 mg
Çinko (Çinko Oksit)	0,33 mg

TOPAKLAŞMA ÖNLEYİCİ, SERTLEŞTİRİCİ, KAYGANLAŞTIRICI, DOLGU MADDELERİ / TECHNOLOGICAL ADDITIVES:

Trikalsiyum Fosfat (E341)	20 mg
Magnezyum Stearat (E572)	50 mg
Avicel 101 (E460)	75 mg
Sorbitol (E420)	300 mg
Primojel	33 mg

RENKLENDİRİCİLER/COLORING AGENT:

Ponceau 4R (E124)	0,066 mg
-------------------	----------

KULLANIM AMACI:

Bakım ve beslenme yetersizliklerine bağlı Vitamin A, D3, E, Nikotinamid, Kalsiyum, Fosfor, Magnezyum, Çinko ve Bakır eksikliklerinde destek amacıyla kullanılır.

KULLANIM TALİMATNAMESİ:

Kuzularda doğumun ikinci gününde 1-2 tablet verilir. Koyunlarda gebeliğin üçüncü ayından sonra günde 1-2 tablet 2 gün süreyle verilir. Buzağılarda doğumun ikinci gününde 2 tablet verilir. Yukarıdaki uygulamalar ihtiyaca göre 1 hafta - 1 ay aralıklarla tekrarlanabilir.



Diacalf

Efervesan Tablet



Her 50 gr'da

İZ ELEMENTLER:	
Sodyum Klorür	2.500 mg
Potasyum Klorür	1.250 mg
Sodyum Bikarbonat	17.000 mg

AMİNO ASİTLER:

L- Glutamik Asit	5.000 mg
------------------	----------

KARBONHİDRATLAR:

Laktöz Monohidrat	
-------------------	--

TOPAKLAŞMA ÖNLEYİCİ, KORUYUCU:

Sitrik Asit	5.000 mg
-------------	----------

BOTANİK KATKILAR:

Salvia Rosmarinus	200 mg
-------------------	--------

BAĞIRSAK FLORA DÜZENLEYİCİLER:

Enterococcus Faecium	1,20 x 10 ¹⁰ CFU/gr
----------------------	--------------------------------

TAŞIYICI MADDE Calcium Carbonate q.s.p.

Aromatik Bileşenler:	
Vanilin Tereyağı Aroması	50 mg

VİTAMİNLER:

Vitamin C	150 mg
-----------	--------

RENKLENDİRİCİLER:

Ponceau 4R	10 mg
------------	-------

KULLANIM AMACI:

Kullanım esnasında dozajlama kolaylığı sağlar. Buzağuların sağlıklı kalmasını ve onların gelişimini destekler. Bağışıklığı güçlendirir. Enerji ve mineral kaynakları ile elektrolit dengesini stabil hale getirir. Gıda kaynaklı basit ishal durumlarında düşen direncin artırılmasını destekler. İçerisindeki probiyotikler ile bağırsak florasını düzenler ve sindirimin yeniden aktif hale gelmesini destekler.

KULLANIM TALİMATNAMESİ:

50 gr tablet 38°C 2 litre ılık suda çözündürülerek dehidrasyon başlangıcında günde 2 kez kullanılır. Süreyle dehidrasyonun şiddetine göre kullanılır.

DEPOLAMA:

Çocuklardan uzak tutunuz. Temiz, kuru ve oda sıcaklığında düşük nemli ortamlarda saklayınız.



Vitamix Formula

Premiks



BİLEŞENLER:

Bileşimi / kg	Katkı adı	Premiksteeki düzey
Vitaminler		
Vitamin K3 (3a710)		14.000 mg
Vitamin C (3a300)		6.000 mg
Vitamin B6 (3a831)		2.000 mg
Kalsiyum D-Pantotenat (3a841)		1.200 mg
Koruyular		
Malik Asit (E296)		10.000 mg
İz Elementler		
Potasyum sorbat (E202)		2.000 mg
Çinko sülfat monohidrat (3b605)		1.500 mg
Silaj Katkı Maddeleri		
Sodyum Benzoat (1k301)		2.000 mg
Aromatik Bileşenler		
L-Arjinin		20.000 mg

KULLANIM TALİMATI:

Anların vitamin mineral ve amino asit ihtiyacını karşılamak amacıyla kullanılır. 5 litre şerbete veya içme suyuna 8-10 g (ortalama 2 çay kaşığı) katılıp, iyice karıştırılarak verilir.

UYARILAR:

Uygulama sırasında solunum korunması, gözlük ve eldiven takılması gereklidir.

NET: 100 g'lık toz içeren folyo x 10

SAKLANMASI:

Serin, oda ısısında (25°C), nemsiz ve direkt güneş ışığı almayan yerlerde, ambalajın ağzı açılmamış olarak saklayınız.



Zincosel

Oral Tablet

**BİLEŞİMİ:**

Her 60 gramında;

VİTAMİNLER:

Vitamin E (wsp) (Alpha Tocopheryl acetate) (Cas.No.: 7695-91-2) 30 mg

İZ ELEMENTLER:

Sodyum Selenit (Cas.No.: 10102-18-8)	150 mg
Bakır (Bakır Sülfat) (Cas.No.: 7758-99-8)	600 mg
Kobalt (Kobalt Sülfat) (Cas.No.: 10026-24-1)	750 mg
Çinko (Çinko Sülfat) (Cas.No.: 7446-20-0)	600 mg

TOPAKLAŞMA ÖNLEYİCİ, SERTLEŞTİRİCİ, KAYGANLAŞTIRICI, DOLGU MADDELERİ / TECHNOLOGICAL ADDITIVES:

Trikalsiyum Fosfat (E341)	6720 mg
Magnezyum stearat (E572)	2400 mg
Laktoz (Cas.No.: 63-42-3)	1500 mg
Avicel 101 (E460)	4500 mg
Sorbitol (E460)	41550 mg
Primojel (Cas. No.:9063-38-1)	900 mg

RENKLENDİRİCİLER/COLORING AGENT:

Brilliant Blue FCF (gıda boyası) (E133) 300 mg

KULLANIM AMACI:

Sığır ve koyunlarda Beyaz Kas Hastalığı ve tırnak bozukluklarına karşı korunmada ve esas tedaviye destek amacıyla kullanılır. Bakım ve beslenme yetersizliklerine bağlı vitamin E, çinko, bakır, kobalt ve selenyum eksikliklerinde destek amacıyla kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ:

Kuzularda beyaz kas hastalığının tedavisine destek amacıyla günde 1 tablet 1-2 gün süreyle verilir. Kuzularda koruma amacıyla doğumun ikinci gününde 1-2 tablet verilir. Bir hafta sonra tekrarlanabilir. Koyunlarda koruma amacıyla gebeliğin üçüncü ayından sonra günde 1-2 tablet 2 gün süreyle verilir. Bir hafta sonra tekrarlanabilir. Buzağılarda koruma amacıyla doğumun ikinci gününde 2 tablet verilir. İneklerde gebeliğin beşinci ayından sonra günde 4 tablet 2 gün süreyle verilir. 1 ay sonra tekrarlanabilir.



Devamed

Enjeksiyonluk Çözelti



Her ml'si;

3 mg Dekametazon baza eşdeğer 4 mg Dekametazon sodyum fosfat içerir.**KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:****Köpeklerde yangı,** alerji ve şok tedavisi, **Keçilerde yangı,** alerji ve şok tedavisi, primer ketozis tedavisi (gebelik toksemisi), **Siğirlerde yangı,** alerji ve şok tedavisi, primer ketozis tedavisi, doğumun başlatılması, **Atlarda osteoartiküler yangılar** (arthritis, bursitis veya tenosynovitis), yangı, alerji ve şok tedavisinde kullanılır.**KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:**

Siğir, at ve keçilerde kas içi, ven içi ve deri altı, köpeklerde kas içi ve deri altı uygulanır. Pratik doz;

At, siğir	: Her 100 kg vücut ağırlığı için 2,0 ml ürün
Keçi	: 50 kg vücut ağırlığı için 2,0 ml ürün
Köpek	: Her 15 kg vücut ağırlığı için 0,5 ml ürün

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:**Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra keçi ve siğirler 8 gün geçmeden kesime gönderilmemeli, insan tüketimi için süt elde edilen ineklerde tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 72 saat (6 sağım) geçmeden elde edilen sütler insan tüketimine sunulmamalıdır. İnsan tüketimi için süt elde edilen keçilerde kullanılmaz.****MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:**

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. Devamed Enjeksiyonluk Çözelti ilk kullanımdan sonra, 25°C'nin altında saklanmak suretiyle 28 gün içinde kullanılmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Orijinal ambalajında, güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Açılan şişeler en fazla 40 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 20 ml ve 50 ml'lik amber renkli tip II cam flakonlar karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.



Lutelen

Enjeksiyonluk Çözelti



Her ml'si;

75 mcg D-Kloprostenol'e eşdeğer miktarda 78,88 mcg D-Kloprostenol sodyum içerir.**KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:**

Hedef türlerde dölerme ile ilgili çeşitli endikasyon alanlarında luteolitik olarak kullanılır:

İneklerde:

Östrus siklusu indüksiyonu, östrus senkronizasyonu, embriyo transferi, istenmeyen gebeliğin sonlandırılması ve kontrollü doğum gibi dölerme teknolojilerinde; korpus luteum işlevleri ile ilişkili anöstrus, suböstrus, düzensiz östrus gibi fertilité bozukluklarının ve ayrıca kalıcı korpora lutea ve luteal kist oluşumları ile ilişkili kronik endometritis, piyometra, fötal zarların hidropsu ve mumyalanmış fetusun atılması ve gecikmiş doğum olgularının sağaltımında,

Kısıraklarda:

İstenmeyen gebeliğin sonlandırılması, kalıcı CL ilişkili anöstrus, doğum sonrası östrusun gecikmesi, uzayan anöstrus, yalancı gebelik olgularında ve östrus indüksiyonunda,

Anaç domuzlarda:

Doğum indüksiyonu (kontrollü doğum)

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Kas içi enjektörde edilir.

Pratik doz:

Siğir: 2 ml, Kısarak: 1 ml, domuzlarda 1 ml uygulanır. Kullanım ayrıntıları için prospektüsü okuyunuz.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:**İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 1 gün geçmeden siğirler kesime gönderilmemelidir. Süt için kalıntı arınma süresi sıfır "0" gündür.****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. Ürün açıldıktan sonra 28 gün içinde kullanılmalıdır. Açılan şişeler en fazla 20 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Karton kutu içerisinde; şeffaf flip-off kapak ve gri bromobutil tıpalı, 2 ml renksiz tip I cam flakonlarda, 20 ml'lik renksiz tip II cam flakonlarda; 2 ml'lik ticari form tekli, seperatör içeren 12 veya 24 adetlik gruplar halinde satışa sunulmuştur.





Oviren

Enjeksiyonluk Çözelti

Her ml'si;
0,004 mg Busereline
eşdeğer **0,0042 mg**
Buserelin asetat içerir.



KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

İnek, kısırak ve tavşanlarda ovaryumdan kaynaklanan çeşitli fertilité bozukluklarının sağaltımı ve fertilité düşüklüklerinin önlenmesi amacıyla kullanılır. Fertilité bozukluklarının sağaltımı ve fertilité düşüklüklerinin önlenmesi amacıyla kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Oviren Enjeksiyonluk Çözelti, inek ve kısıraklarda kas içi yolla, tavşanlarda deri altı yolla uygulanır. Dozaj ve uygulama aralıkları hayvan türlerine ve kullanım amaçlarına göre önemli farklılıklar gösterir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Sığırlarda et ve süt için kalıntı arınma süresi sıfır (0) gündür. Tavşanlarda et için yasal arınma süresi sıfır (0) gündür.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Işıktan koruyarak kutusu içinde muhafaza ediniz. Üretim tarihinden itibaren raf ömrü 2 yıldır. İlk kullanımdan sonra, 25°C'nin altında saklanmak suretiyle 28 gün içinde kullanılmalıdır. Buzdolabına konulmamalı ve dondurulmamalıdır. Güneş ışığından korunarak saklanmalıdır. Açılan şişeler en fazla 20 defa enjektörle delinebilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ:

Karton kutu içinde 10 ml'lik cam şişelerde satışa sunulmuştur.



Mastar Losyon



Deri Losyonu

Her ml'si;
50 mg Çinko oksit içerir.
Yardımcı madde olarak;
Mentol, Kastor yağı,
kollodial silika içerir.



KULLANIM SAHASI:

Sığır, at, koyun, keçi, kedi ve köpeklerde; derideki yüzeysel yara ve sıyrıkları dış etkilerden korumak ve iyileşmeye yardımcı olmak amacıyla kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Lezyonlu bölgeye ince koruyucu bir tabaka halinde elle veya bir fırça yardımıyla sürülür. Günde en az iki kere olmak üzere lezyonun durumuna göre tekrarlanabilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

Bilinen bir ilaç etkileşimi yoktur. Cilt üzerine başka yara bakım ürünleri, örneğin antiseptikler, antibiyotikler kullanılıyor ise veteriner hekime danışılmalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDÖT:

Alerjik hayvanlarda reaksiyonlar gözlenebilir. Bu durumda uygulama kesilmelidir.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:
Raf ömrü 2 yıldır.
Serin ve direkt güneş ışığından koruyarak, oda sıcaklığında (15-25°C'de) saklayınız.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ:

100 ml ve 200 ml'lik HDPE beyaz polietilen şişelerde satışa sunulmuştur.



Viocid Blue



Deri Spreyi

200 ml metal şişe içinde;
10 mg Solvent Red
30 mg Solvent Blue
80 ml Tween 80
20 ml Gliserin
40 g Gas propellant (LPG) bulunur.



KULLANIM SAHASI:

Sığır, koyun, keçi, kedi ve köpeklerde çeşitli deri ve tırnaklardaki lezyonlarda bölgeyi dış etkilerden korumak ve doğal iyileşmeye yardımcı olmak için epitelyum koruyucu-fiziksel kapatıcı bir spreydir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Uygulanan bölgenin belirlenmesi için mavi renkli boya ile işaretlenmiştir. Temizlenen bölgeye günde 2 kez 1-2 saniye süre püskürtülerek kullanılmaktadır. Memeye ve meme başına uygulandığında sağımdan önce memeler iyice yıkanmalıdır.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

Önerilen kullanım şeklinde bilinen bir etkileşimi yoktur.

KONTRENDİKASYONLARI:

Göze uygulanmamalıdır. Açık ve derin yaralara, vücut boşluklarına çok büyük alanlara veya yanıklara uygulanmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

Raf ömrü 3 yıldır. Doğrudan güneş ışığından uzakta serin ve kuru bir yerde saklanmalıdır. Isı kaynaklarına maruz bırakılmamalıdır. Boş veya kullanılmayan ilaç kutuları tamamen boşaltıldıktan sonra çevre yönetmeliklerine uygun şekilde imha edilmelidir. Boş kutular ateşe atılmamalı ve zorla açılmamalıdır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ:

200 ml'lik metal şişelerde satışa sunulmuştur.

