

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

PARVAKUVİL

Enjeksiyonluk Çözelti

Veteriner Antiprotozooner

BİLEŞİMİ

Berrak, kırmızı renkli karakteristik kokulu çözelti olup her 1 ml, 50 mg Buparvakuon içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Parvakuvil Enjeksiyonluk Çözeltinin etkin maddesi olan Buparvakuon, kimyasal olarak, parvokuondan elde edilen ikinci nesil bir hidroksinaftoquinon türevidir.

Buparvakuonun bütün Theileria türlerindeki etkisi, parazitin solunum mekanizmasının biyokimyasal aşamalarında engelleyici etkide bulunarak organizmayı yok etmek şeklindedir. Bu etkiyi de parazit için hayati olan solunum zincirinde elektron taşınmasını engelleyerek gerçekleştirir.

Buparvakuon yapısındaki tertiary-butyl bağı nedeniyle plazma yarılanma ömrü uzar, 4-pozisyonundaki siklohexil halkasına sahip olması sayesinde de yavaş metabolize olur. Kas içi enjeksiyonu takip eden 3-3,5 saat içinde maksimum plazma konsantrasyonuna ulaşılır. Yarı ömrü, uygulamadan sonraki 26.44 ± 2.81 saat civarındadır. Parvakuvil Enjeksiyonluk Çözelti karaciğerde yıkıma uğradıktan sonra büyük oranda dışkı yoluyla atılır. İyileşen hayvanlarda hastalığa neden olan suşa özel antikor gelişir.

KULLANIM YERİ/ENDİKASYONLAR

Sığırlarda *Theileria annulata*, *T. parva*, *T. bovis*, *T. mutans*, *T. sergenti*'den ileri gelen Theileriosis'in tüm formlarının tedavisinde kullanılır.

Parvakuvil Enjeksiyonluk Çözeltinin etkin maddesi olan Buparvakuon'un etkisi Theileria'ya karşı spesifiktir. Bu kan parazitlerinin hem şizont hem de alyuvarlar içindeki devrelerine etkili olduğu için, Parvakuvil Enjeksiyonluk Çözelti, hastalığın kuluçka döneminde ve klinik belirtiler görüldükten sonra uygulanabilir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Veteriner Hekim tarafından başka bir şekilde tavsiye edilmediği takdirde;

Parvakuvil Enjeksiyonluk Çözelti sığırlara sadece boyundan derin kas içi yolla aşağıdaki dozlara göre uygulanır.

Farmakolojik doz: 2,5 mg / kg canlı ağırlık olarak hesaplanır.

Pratik doz: sığırlar için 1 ml / 20 kg canlı ağırlıktır.

Genellikle tek uygulama yeterlidir ancak ağır vakalarda aynı doz, 48 veya 72 saat sonra tekrar uygulama yapılabilir.

Bir defada 10 ml'den daha fazla kullanılması gerektiğinde, toplam miktarın bölünerek iki ayrı yere enjekte edilmesi önerilir.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN UYARILAR

- Ağır seyreden Theileriosis olgularında tedavi tekrar edilebilir.
- Theileriosis olgularında anemi karakteristiktir ve anemi tedavisinin de göz önünde bulundurulması gereklidir.
- Hasta hayvanların uygun bir akarisit ile ilaçlanmaları ve mevcut kenelerle mücadelenin yapılması gereklidir.

İSTENMEYEN ETKİLER

Enjeksiyon yapıldıktan sonra geçici kas spazmları görülebilir. Ayrıca enjeksiyon bölgesinde lokal, ağrısız, ödemli, geçici bir şişkinlik görülebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Theileriosis hastalığı immun sistem üzerinde baskılayıcı etki göstermesinden dolayı hastalık süresince ve nekahat döneminde aşılama yapılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Bildirilen tedavi dozunda güvenlidir. Spesifik antidotu mevcut değildir.

GIDALARDA İLAÇ KALINTI UYARILARI

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (i.k.a.s.): Tedavi süresince ve son ilaç kullanımını takip eden 42 gün içinde eti için yetiştirilen hayvanlar kesime gönderilmemelidir. Sütü insan tüketimine sunulan sağmal sığırlarda kullanılmaz.

KONTRENDİKASYONLAR

Damar içi veya deri altı yolla uygulanmaz.

Gebelikte Kullanımı: Gebe hayvanlarda kullanılması tavsiye edilmez.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER

İlaçla temastan kaçınınız ve kullandıktan sonra ellerinizi yıkayınız.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıldır.

Işıktan koruyunuz. Oda sıcaklığında (15-25°C'de) saklayınız.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

50 ml'lik kahverengi flakonlarda/karton kutuda takdim edilmiştir.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

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

PROSPEKTÜS ONAY TARİHİ: 17.05.2006**T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİH VE NO: 17.05.2006-016/0017****PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ**

VİLSAN Veteriner İlaçları Tic. ve San. A.Ş.

Balıkhisar Mah. Balıkhisar Köy İçi Küme Evleri No:765A Akyurt/Ankara-Türkiye

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

VİLSAN Veteriner İlaçları Tic. ve San. A.Ş.

Balıkhisar Mah. Balıkhisar Köy İçi Küme Evleri No:765A Akyurt/Ankara-Türkiye

İç Ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

PARVAKUVİL

Enjeksiyonluk Çözelti

Veteriner Antiprotozooner

BİLEŞİMİ

Her ml, 50 mg Buparvakuon içerir.

KULLANIM YERİ/ENDİKASYONLAR

Sığırlarda Theileriosis sağıltımında kullanılır.

Parvakuvil Enjeksiyonluk Çözeltinin etkin maddesi olan Buparvakuon'un etkisi Theileria'ya karşı spesifiktir. Bu kan parazitlerinin hem şizont hem de alyuvarlar içindeki devrelerine etkili olduğu için, hastalığın kuluçka döneminde ve klinik belirtiler görüldükten sonra uygulanabilir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Veteriner Hekim tarafından başka bir şekilde tavsiye edilmediği takdirde;

Parvakuvil Enjeksiyonluk Çözelti sığırlara sadece boyundan derin kas içi yolla aşağıdaki dozlara göre uygulanır.

Farmakolojik doz: 2,5 mg/kg canlı ağırlık olarak hesaplanır.

Pratik doz: sığırlar için 1 ml / 20 kg canlı ağırlıktır.

Genellikle tek uygulama yeterlidir ancak ağır vakalarda aynı doz, 48 veya 72 saat sonra tekrar uygulama yapılabilir. Bir defada 10 ml'den daha fazla kullanılması gerektiğinde, toplam miktarın bölünerek iki ayrı yere enjekte edilmesi önerilir.

GIDALARDA İLAÇ KALINTI UYARILARI

Et: 42 gün. Sütü insan tüketimine sunulan sağmal sığırlarda kullanılmaz.

GENEL UYARILAR

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

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Işıktan koruyunuz. Oda sıcaklığında (15-25°C'de) saklayınız. Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıldır.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİH VE NO: 17.05.2006-016/0017

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİ VE ÜRETİCİ FİRMA

VİLSAN Veteriner İlaçları Tic. ve San. A.Ş. – ANKARA

Dış ambalaj Etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

PARVAKUVİL

Enjeksiyonluk Çözelti

Veteriner Antiprotozooner

BİLEŞİMİ

Her ml, 50 mg Buparvakuon içerir.

KULLANIM YERİ/ENDİKASYONLAR

Sığırlarda Theileriosis sağaltımında kullanılır.

Parvakuvil Enjeksiyonluk Çözeltinin etkin maddesi olan Buparvakuon'un etkisi Theileria'ya karşı spesifiktir. Bu kan parazitlerinin hem şizont hem de alyuvarlar içindeki devrelerine etkili olduğu için, hastalığın kuluçka döneminde ve klinik belirtiler görüldükten sonra uygulanabilir.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Veteriner Hekim tarafından başka bir şekilde tavsiye edilmediği takdirde;

Parvakuvil Enjeksiyonluk Çözelti sığırlara sadece boyundan derin kas içi yolla aşağıdaki dozlara göre uygulanır.

Farmakolojik doz: 2,5 mg / kg canlı ağırlık olarak hesaplanır.

Pratik doz: sığırlar için 1 ml / 20 kg canlı ağırlıktır.

Genellikle tek uygulama yeterlidir ancak ağır vakalarda aynı doz, 48 veya 72 saat sonra tekrar uygulama yapılabilir. Bir defada 10 ml'den daha fazla kullanılması gerektiğinde, toplam miktarın bölünerek iki ayrı yere enjekte edilmesi önerilir.

GIDALARDA İLAÇ KALINTI UYARILARI

Et: 42 gün. Sütü insan tüketimine sunulan sağmal sığırlarda kullanılmaz.

GENEL UYARILAR

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

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Işıktan koruyunuz. Oda sıcaklığında (15-25°C'de) saklayınız. Raf ömrü imal tarihinden itibaren 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

50 ml'lik kahverengi flakonlarda/karton kutuda takdim edilmiştir.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİH VE NO: 17.05.2006-016/0017

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

VİLSAN Veteriner İlaçları Tic. ve San. A.Ş.

Balıkhisar Mah. Balıkhisar Köy İçi Küme Evleri No:765A Akyurt/Ankara-Türkiye

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

VİLSAN Veteriner İlaçları Tic. ve San. A.Ş.

Balıkhisar Mah. Balıkhisar Köy İçi Küme Evleri No:765A Akyurt/Ankara-Türkiye