

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

ERİTROM

Oral Çözelti Tozu

Veteriner Sistemik Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

ERİTROM Oral Çözelti Tozu, açık pembe renkli, homojen görünümlü bir tozdur ve beher g'da 53.6 mg Eritromisin baza eşdeğer 55 mg Eritromisin tiyosiyanat bulunur.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Eritromisin, Streptomyces erythreus adlı küf mantarının fermantasyon ortamından elde edilen makrolid grubu bir antibiyotiktir. Bakteri ribozomlarının 50S alt ünitesine bağlanarak protein sentezini engelleyerek etkisini gösterir. Özellikle stafilokoklar ve streptokoklar olmak üzere çok sayıdaki gram pozitif mikroorganizmalara karşı güçlü bir etkiye sahiptir.

Gram pozitif aeroplara (Staphylococcus sp., Streptococcus sp. (penisiline dirençli beta-laktamaz salgılayanlar da dahil), Bacillus sp., Corynebacterium sp., Erysipelothrix rhusiopathiae), gram negatif aeroplara (Campylobacter sp., Leptospira sp., Actinobacillus sp.), anaerobik bakteriler (Clostridium sp., Bacteroides sp. (B. fragilis hariç), Actinomyces sp., bazı Fusobacterium sp., anaerobik kokları) eritromisine duyarlıdır.

Pasteurella sp., bazı Bordetella türleri, Haemophilus sp., Enterococcus sp., Legionella sp., Ehrlichia sp. orta derecede duyarlılık gösterir.

Dirençli bakteriler: Nocardia sp., Pseudomonas sp., Chlamydia psittaci, Mycobacterium sp., Enterobacteriaceae, B. fragilis, E. coli, Klebsiella sp.'dir.

Eritromisin oral yolla uygulamadan sonra sindirim kanalından yüksek oranda emilerek, tüm vücuda dağılır. Büyük ölçüde gaita ile atılır. Gaitada bulunan antibiyotik varlığı sindirim sistemindeki gram pozitif bakterileri ciddi şekilde inhibe etmesine rağmen gram negatif bakterilere aynı ölçüde etkimez. Eritromisin önemli miktarlarda idrarla da atılır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

ERİTROM Oral Çözelti Tozu tavuklarda kronik solunum hastalığı (CRD), synovitis, enfeksiyöz sinusitis, enfeksiyöz koriza ve nonspesifik enteritislerin tedavisi için kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Veteriner hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde;

Eritromisin 15-20 mg/kg canlı ağırlık/gün dozunda oral yolla uygulanır. Buna göre tavuklarda her 500 kg canlı ağırlık için 150 - 200 g Eritrom Oral Çözelti Tozu 50 lt içme suyuna karıştırılır. Uygulamadan 2-3 saat önce tavukların suyu kesilmelidir. Tedaviye CRD'de 5, koriza'da 7 gün süreyle devam edilir. İlaçlı su her gün taze hazırlanmalıdır.

İSTENMEYEN / YAN ETKİLER

Tedavi dozlarında tavuklarda herhangi bir yan etkisi görülmemiştir.

İLAÇ GEÇİMSİZLİKLERİ

Fenikoller, linkozamidler, diğer makrolid grubu antibakteriyeller ile etki şekillerinin aynı olması nedeniyle birlikte uygulanmamalıdır. Fenobarbital ve karaciğer mikrozomal enzimleri tarafından metabolize edilen diğer ilaçlarla birlikte uygulanmamalıdır.

GIDALARDA İLAÇ KALINTILARI HAKKINDA UYARILAR

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s.): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 21 gün geçmeden tavuklar kesime gönderilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 6 gün süreyle elde edilen yumurtalar insan tüketimine sunulmamalıdır.

KONTRENDİKASYONLARI

Eritromisine duyarlı ve karaciğer yetersizliği olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğü takdirde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

25°C'nin altında buzdolabına ve/veya derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında saklandığında raf ömrü 36 aydır. Açıldıktan sonra 25°C'nin altında 3 ay içinde kullanılmalı ve buzdolabında ve/veya derin dondurucuda saklanmamalıdır. Suyu katıldıktan sonra 24 saat içinde kullanılmalıdır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

Karton kutu içerisinde 50 g'lık beyaz renkli plastik şişede, kutusuz olarak 225 g ve 500 g'lık beyaz plastik şişelerde piyasaya arz edilmektedir.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde ve veteriner muayenahanelerinde satılır (VHR)

PROSPEKTÜS ONAY TARİHİ: 19.01.2017

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİH VE NO:
22.06.1972-3/263

PAZARLAMA İZİN SAHİBİ ADI VE ADRESİ

DEVA Holding A.Ş.

Halkalı Merkez Mahallesi Basın Ekspres Cad. No:1 K.Çekmece/İSTANBUL

Tel: 0212 692 92 92 Faks: 0 212 697 34 89 e-mail: vetas@vetas.com.tr

ÜRETİM YERİ ADI VE ADRESİ

DEVA HOLDİNG A.Ş.

Çerkezköy Organize Sanayi Bölgesi, Karaağaç Mh. Fatih Bulv. No.26 Kapaklı/ TEKİRDAĞ

Dış Ambalaj Etiketi (50g)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

ERİTROM

Oral Çözelti Tozu

Veteriner Sistemik Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

ERİTROM Oral Çözelti Tozu'nun beher g'ında 53.6 mg Eritromisin baza eşdeğer 55 mg Eritromisin tiyosiyanat bulunur.

ENDİKASYONLAR

ERİTROM Oral Çözelti Tozu tavuklarda kronik solunum hastalığı (CRD), synovitis, enfeksiyöz sinusitis, enfeksiyöz koriza ve nonspesifik enteritislerin tedavisi için kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Veteriner hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde;

Tavuklarda her 500 kg canlı ağırlık için 150 - 200 g Eritrom Oral Çözelti Tozu 50 lt içme suyuna karıştırılır. Uygulamadan 2-3 saat önce tavukların suyu kesilmelidir.

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s.): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 21 gün geçmeden tavuklar kesime gönderilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 6 gün süreyle elde edilen yumurtalar insan tüketimine sunulmamalıdır.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz. Beklenmeyen bir etki görüldüğü takdirde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

25°C'nin altında buzdolabına ve/veya derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında saklandığında raf ömrü 36 aydır.

Karton kutu içerisinde 50 g'lık beyaz renkli plastik şişede, kutusuz olarak 225 g ve 500 g'lık beyaz plastik şişelerde piyasaya arz edilmektedir.

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde ve veteriner muayenahanelerinde satılır (VHR)

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİH VE NO:
22.06.1972-3/263

PAZARLAMA İZİN SAHİBİ ADI VE ADRESİ: DEVA HOLDİNG A.Ş. Halkalı Merkez Mahallesi Basın Ekspres Cad. No:1 K.Çekmece/ İSTANBUL

ÜRETİM YERİ ADI VE ADRESİ: DEVA HOLDİNG A.Ş. Çerkezköy Organize Sanayi Bölgesi, Karaağaç Mh. Fatih Bulv. No.26 Kapaklı/TEKİRDAĞ

SERİ NO:

ÜRETİM TARİHİ:

SON KULLANMA TARİHİ:

PERAKENDE SATIŞ FİYATI (KDV DAHİL):

İç Ambalaj Etiketi (50 gr için)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

ERİTROM

Oral Çözelti Tozu

Veteriner Sistemik Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

Beher g'ında 53.6 mg Eritromisin baza eşdeğer 55 mg Eritromisin tiyosiyanat bulunur.

ERİTROM Oral Çözelti Tozu tavuklarda kronik solunum hastalığı (CRD), synovitis, enfeksiyöz sinusitis, enfeksiyöz koriza ve nonspesifik enteritislerin tedavisi için kullanılır.

Veteriner hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde;

Tavuklarda her 500 kg canlı ağırlık için 150 - 200 g Eritrom Oral Çözelti Tozu 50 lt içme suyuna karıştırılır. Uygulamadan 2-3 saat önce tavukların suyu kesilmelidir.

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s.): Tavukta et için 21 gün, yumurta için 6 gündür.

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz. Beklenmeyen bir etki görüldüğü takdirde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

25°C'nin altında buzdolabına ve/veya derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında saklandığında raf ömrü 36 aydır.

Karton kutu içerisinde 50 g'lık beyaz renkli plastik şişede, kutusuz olarak 225 g ve 500 g'lık beyaz plastik şişelerde piyasaya arz edilmektedir.

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde ve veteriner muayenahanelerinde satılır (VHR)

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİH VE NO:

22.06.1972- 3/263

PAZARLAMA İZİN SAHİBİ ADI VE ADRESİ: DEVA Holding A.Ş. Halkalı Merkez Mahallesi Basın Ekspres Cad. No:1 K.Çekmece/ İSTANBUL

ÜRETİM YERİ ADI VE ADRESİ: DEVA HOLDİNG A.Ş. Çerkezköy Organize Sanayi Bölgesi, Karaağaç Mh. Fatih Bulv. No.26 Kapaklı/ TEKİRDAĞ

SERİ NO:

ÜRETİM TARİHİ:

SON KULLANMA TARİHİ:

Prospektüs/İç/Dış Etiket (225 +500 gramlık şişeler için)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

ERİTROM

Oral Çözelti Tozu

Veteriner Sistemik Antibakteriyel

BİLEŞİMİ

ERİTROM Oral Çözelti Tozu, açık pembe renkli, homojen görünümlü bir tozdur ve beher g'da 53.6 mg Eritromisin baza eşdeğer 55 mg Eritromisin tiyosiyanat bulunur.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Eritromisin, Streptomyces erythreus adlı küf mantarının fermentasyon ortamından elde edilen makrolid grubu bir antibiyotiktir. Bakteri ribozomlarının 50S alt ünitesine bağlanarak protein sentezini engelleyerek etkisini gösterir. Özellikle stafilokoklar ve streptokoklar olmak üzere çok sayıdaki gram pozitif mikroorganizmalara karşı güçlü bir etkiye sahiptir.

Gram pozitif aeroplara (Staphylococcus sp., Streptococcus sp. (penisiline dirençli beta-laktamaz salgılayanlar da dahil), Bacillus sp., Corynebacterium sp., Erysipelothrix rhusiopathiae), gram negatif aeroplara (Campylobacter sp., Leptospira sp., Actinobacillus sp.), anaerobik bakteriler (Clostridium sp., Bacteroides sp. (B. fragilis hariç), Actinomyces sp., bazı Fusobacterium sp., anaerobik kokları) eritromisine duyarlıdır.

Pasteurella sp., bazı Bordetella türleri, Haemophilus sp., Enterococcus sp., Legionella sp., Ehrlichia sp. orta derecede duyarlılık gösterir.

Dirençli bakteriler: Nocardia sp., Pseudomonas sp., Chlamydia psittaci, Mycobacterium sp., Enterobacteriaceae, B. fragilis, E. coli, Klebsiella sp.'dir.

Eritromisin oral yolla uygulamadan sonra sindirim kanalından yüksek oranda emilerek, tüm vücuda dağılır. Büyük ölçüde gaita ile atılır. Gaitada bulunan antibiyotik varlığı sindirim sistemindeki gram pozitif bakterileri ciddi şekilde inhibe etmesine rağmen gram negatif bakterilere aynı ölçüde etkimez. Eritromisin önemli miktarlarda idrarla da atılır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

ERİTROM Oral Çözelti Tozu tavuklarda kronik solunum hastalığı (CRD), synovitis, enfeksiyöz sinusitis, enfeksiyöz koriza ve nonspesifik enteritislerin tedavisi için kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Veteriner hekim tarafından başka şekilde tavsiye edilmediği takdirde;

Eritromisin 15-20 mg/kg canlı ağırlık/gün dozunda oral yolla uygulanır. Buna göre tavuklarda her 500 kg canlı ağırlık için 150 - 200 g Eritrom Oral Çözelti Tozu 50 lt içme suyuna karıştırılır. Uygulamadan 2-3 saat önce tavukların suyu kesilmelidir. Tedaviye CRD'de 5, koriza'da 7 gün süreyle devam edilir. İlaçlı su her gün taze hazırlanmalıdır.

İSTENMEYEN / YAN ETKİLER

Tedavi dozlarında tavuklarda herhangi bir yan etkisi görülmemiştir.

İLAÇ GEÇİMSİZLİKLERİ

Fenikoller, linkozamidler, diğer makrolid grubu antibakteriyeller ile etki şekillerinin aynı olması nedeniyle birlikte uygulanmamalıdır. Fenobarbital ve karaciğer mikrozomal enzimleri tarafından metabolize edilen diğer ilaçlarla birlikte uygulanmamalıdır.

GIDALARDA İLAÇ KALINTILARI HAKKINDA UYARILAR

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s.): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 21 gün geçmeden tavuklar kesime gönderilmemelidir. Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra 6 gün süreyle elde edilen yumurtalar insan tüketimine sunulmamalıdır.

KONTRENDİKASYONLARI

Eritromisine duyarlı ve karaciğer yetersizliği olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

GENEL UYARILAR

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

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Orijinal ambalajında, 15-25°C'de, rutubetsiz ve ışıktan uzak ortamda saklandığında raf ömrü imal tarihinden itibaren 24 aydır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

Karton kutu içerisinde 50 g'lık beyaz renkli plastik şişede, kutusuz olarak 225 g ve 500 g'lık beyaz plastik şişelerde piyasaya arz edilmektedir.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde ve veteriner muayenahanelerinde satılır (VHR)

PROSPEKTÜS ONAY TARİHİ: 19.01.2017

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİH VE NO:
22.06.1972-3/263

PAZARLAMA İZİN SAHİBİ ADI VE ADRESİ

DEVA Holding A.Ş.

Halkalı Merkez Mahallesi Basın Ekspres Cad. No:1 K.Çekmece/İSTANBUL

Tel: 0212 692 92 92 Faks: 0 212 697 34 89 e-mail: vetas@vetas.com.tr

ÜRETİM YERİ ADI VE ADRESİ

DEVA HOLDİNG A.Ş.

Çerkezköy Organize Sanayi Bölgesi, Karaağaç Mh. Fatih Bulv. No.26 Kapaklı/ TEKİRDAĞ