

**ENJEKSİYONLUK SÜSPANSİYON****BİLEŞİMİ:**

Aktif Maddeler	
İnaktif <i>Cutibacterium granulorum</i>	20 mg/ml
Yardımcı Maddeler	
Etanol	%12,5

İMMÜNOLojİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: Diğer immünolojikler (Non-spesifik immünstimülant)

ATCvet code: QI01AX, QI02AX, QI03AX, QI04AX

Bu biyolojik ürün non-spesifik immün yanıtı uyandır. Retikülo-endotelial sistemi indükleyerek spesifik olmayan hücre yanıtını (monosit, makrofaj, nötrofil ve sitotoksik hücreler) aktive eder, inflamasyonu sağlar ve interferon üretimini uyandır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR:

Hedef türlerde non-spesifik immunitiyi arttırmak için kullanılır. Enfeksiyonlara karşı organizmanın direncini artırır. Hastalıklarda uygulanan terapötik girişimin etkinliğini güçlendirerek tedaviye yardımcı olur. Spesifik olmayan immün yanıtı artırarak genel bağışıklık yanıtının gelişimine katkıda bulunur. Strese neden olan durumlarda (transport veya çevresel koşullar) vücut direncini artırır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Siğir, koyun ve keçilerde 0.2 ml/10 kg vücut ağırlığı deri altı veya kas içi yollarla uygulanmalıdır. Tavuklarda ise hayvan başına 0,05 ml/hayvan dozunda kas içi uygulama yapılmalıdır.

Siğir, koyun, keçilerde 0.2 ml/10 kg CA olarak:

Koruyucu amaçla 7 gün ara ile 2 doz uygulama önerilir. Gebe hayvanlarda doğuma 30-60 gün kala 7 gün ara ile 2 doz uygulama önerilir. Tedavi amaçlı ile 3 gün ara ile 2 doz uygulanması önerilir.

Tavuklarda: Ürün 0,05 ml/hayvan dozunda uygulanır. Bu amaçla 5 ml ürün 50 ml aseptik bir çözücü veya aseptik izotonik bir çözücü ile sulandırılır ve 0,5 ml olarak hayvan başına kas içi yolla uygulanır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR:

İmmünstimülant kullanımdan önce iyice çalkalanmalıdır.

Şişeler uygulamadan önce oda sıcaklığına getirilmelidir.

Her uygulamada aseptik iğne ve enjektörler kullanılmalıdır.

Gebelik, Laktasyon Döneminde Kullanım

Siğir, koyun ve keçilerde gebeliğin son döneminde ve laktasyonda kullanımı güvenlidir.

İSTENMEYEN ETKİLER:

Enjeksiyon yerinde kısa süreli lokal reaksiyonlar (kızarıklık, hafif şişlik ve kabuklanmalar) görülebilir. Çok nadir duyarlı hayvanlarda anafilaktik reaksiyon gelişebilir. Bu durumda semptomatik tedavi (antihistaminik/antialerjik ilaçlar) uygulanmalıdır.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

Bu ürün doğuştan gelen bağışıklığı uyarak, diğer tıbbi ürünlerle oluşacak kazanılmış bağışıklığı destekleyebilir.

Bu ürünün diğer ilaçlarla kullanıldığında geçimliliği hakkında bilgi bulunmamaktadır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT:

İnaktif bir üründüğündan doz aşımı çalışması yapılmamıştır.

SADECE HAYVAN SAĞLIĞINDA KULLANILIR

İMMUDOLL CG

NON-SPEFİK İMMUNSTİMLANT



Dollvet

ENJEKSİYONLUK SÜSPANSİYON

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

Gıda değeri olan hayvanlarda yasal arınma süresi sıfır (0) gündür.

KONTRENDİKASYONLAR:

Bilinen bir kontrendikasyonu bulunmamaktadır.

GENEL UYARILAR:

“Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz”

“Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız”

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER:

Ürünün insan sağlığı için bilinen bir olumsuz etkisi bulunmamaktadır, genel asepsi ve antisepsi kurallarına uyulmalıdır.

Biyolojik ürünün uygulanması sırasında olabilecek yaralanmalarda bölge temizlenerek dezenfekte edilmelidir.

Ürün yalnızca Veteriner Hekim veya Veteriner Hekim gözetimindeki Sağlık Teknisyenlerince uygulanmalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

+ 2/8°C'de karanlıkta muhafaza edilmelidir. Dondurmayınız.

Raf ömrü 24 aydır. Açılan şişeler 20-25 °C'de 6-8 saat içerisinde kullanılmalıdır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR:

Kullanılmayan ve kullanılmak üzere açılan immunostimulant biyolojik ürünler yürürlükteki atık yönetmeliğine göre tıbbi atık olarak imha edilir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Biyolojik ürün: 5 ml Tip I amber renkli cam şişelerde, 25, 50 ve 100 ml Tip II amber renkli cam şişelerde veya 50 ve 100 ml beyaz polipropilen plastik şişelerde ambalajlanır. Cam ve plastik şişeler aynı gri renkte bromobutil tapalı alüminyum kapak ile kapatılmış şekilde etiketlenir. Biyolojik ürün münferit karton kutularda veya plastik viyol içerisinde prospektüs ile 1x5 ml, 10x5 ml, 1x25 ml, 1x50 ml ve 1x100 ml olarak ambalajlanmış şekilde piyasaya sunulmaktadır. Tüm ambalaj şekilleri aynı anda piyasaya sunulmayabilir.

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 05.02.2024

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİNİ TARİH: 05.02.2024

PAZARLAMA İZİNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

Dollvet Biyoteknoloji Anonim Şirketi

Konaklar Mah. Akasyalı Sok. No:10 Beşiktaş /İSTANBUL

E-mail: dollvet@dollvet.com.tr Telefon: +90 212 422 02 01 Faks: +90 212 422 00 72

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

Dollvet Biyoteknoloji Anonim Şirketi

Organize Sanayi Bölgesi Koçören OSB Mahallesi 106. Cadde No:6 Eyyübiye/ŞANLIURFA

E-mail: dollvet@dollvet.com.tr Telefon: +90 414 369 11 33 Faks: +90 414 369 16 62

200802/R.00