

**עלון לצריך לתקشير וטרינרי**  
התרופה משוקחת על פי מרשם רופא וטרינר בלבד  
לשימוש בבעלי חיים בלבד

**1. שם התרופה הווטרינרית, צורתה וחוזקה  
אנרופולוקסצין מדימרקט 5 % וטרינרי**

**2. חומר פעיל וכמותו ביחידת מינון:  
אנרופולוקסצין 50 מ"ג/מ"ל.**

מרכיבים בלתי פעילים: Iso-Butano-*n* 30 מ"ג/מ"ל. לרshima המלאה של מרכיבים בלתי פעילים, ראו סעיף 13 בהמשך העalon.

**3. למה מיועדת התרופה  
בעגלים:**

טיפול בזיהומים במערכת הנשימה הנגרמים ע"י זנים רגיסטים לאנרופולוקסצין של *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* and *Mycoplasma spp*. טיפול בזיהומים בעיכול הנגרמים ע"י זנים רגיסטים לאנרופולוקסצין של *Escherichia coli*. טיפול בספטיסמיה (אלח דם) הנגרמת ע"י זנים רגיסטים לאנרופולוקסצין של *Escherichia coli*. טיפול בדלקת מפרקים חריפה הקשורה במיקופלסמה, הנגרמת ע"י זנים רגיסטים לאנרופולוקסצין של *Mycoplasma bovis*. רק לאחר שהוכחה ריגישות הח"ידקים ונמצא שאין טיפול חלופי (עמידות מוכחת לטיפולים אחרים).

**קבוצה תרפואית:** אנטיביוטיקה משפחת הפלואורוקווינולוניים לשימוש סיסטמי.

**4. התוויות נגד**  
אין להשתמש בחיות בעלות רגישות יתר לחומר הפעיל אנרופולוקסצין, לפלאורוקווינולוניים או ליתר מרכיבי התקשיר.  
אין להשתמש בחיות אפילפטיות או הסובלים מפרוסים, כיוון שאנרופולוקסצין עשוי לפעול כמעורר של מערכת העצבים המרכזית.

**5. תופעות לוואי**

במקרים נדירים מאד (פחות מחיה אחת מתוך 10,000 חיות), הפרעות במערכת העיכול (לדוגמה- שלשול) עשויות להופיע. תופעות אלו בדרך כלל מתונות וחולפות. במקרים נדירים מאד (פחות מחיה אחת מתוך 10,000 חיות)>tagבות מקומיות חולפות במקום ההזרקה עשויות להופיע עד 14 יום מהזמן ההזרקה.

ניתן לדוח על תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לוואי עקב טיפול רפואי" שנמצא בדף הבית של משרד הבריאות ([www.health.gov.il](http://www.health.gov.il)) המפנה לטופס המקוון לדוח על תופעות לוואי, או ע"י כניסה לקישור : <https://sideeffects.health.gov.il/>

**6. חיות מטרה: עגלים**

**7. מינון ואופן המtan**

**בעגלים - מתן תת עור.**

5 מ"ג אנרופולוקסצין לכל ק"ג משקל גוף (שווה ערך ל 1 מ"ל לכל 10 ק"ג משקל גוף), פעם ביום למשך 3-5 ימים.

בטיפול בדלקת מפרקים חריפה הקשורה במיקופלסמה, הנגרמת ע"י זנים רגיסטים לאנרופולוקסצין של *Mycoplasma bovis* 5 מ"ג אנרופולוקסצין לכל ק"ג משקל גוף (שווה ערך ל 1 מ"ל לכל 10 ק"ג משקל גוף) פעם ביום למשך 5 ימים.

**8. אופן השימוש בתכשיר**

הזרקה תת עורית- אין להזריק יותר מ 10 מ"ל באתר הזרקה תת עור אחד.  
הזרקות חוזרות יש לבצע באתר הזרקה שונים.

על מנת להבטיח מינון נכון, יש לקבוע את משקל גוף החיה במדוקס ככל האפשר כדי להימנע מהתהה מינון.

#### 9. זמן המתנה בלב-עגלים

לבשר- לאחר הזרקה תחת עורית: 12 ימים.

לא מאושר לשימוש בחיות המיצרות הלב לצריכת בני אדם.

#### 10. אזהרות

##### אזהרות מיוחדות הנוגעותabetihot shishimush batrofah bebeulim chayim

בשימוש בתכשיר, יש להתחשב במדיניות הרשミת והמקומית לגבי שימוש באנטיביוטיקות. יש לשמר את השימוש בפלואורוקו-ינולונים לטיפול במצבים קליניים שלא הגיבו היטב, או שצפוי שלא הגיבו היטב, לסוגי אנטיביוטיקה אחרים.

יש להשתמש בפלואורוקו-ינולונים בהסתמך על מבחן רגישות. שימוש בתכשיר שאינו בהתאם להוראות בעלן זה, עשוי להגביר את ההימצאות של חיידקים עמידים לאנרכופולקסצין, ועשוי להפחית את יעילות הטיפול בכל הפלואורוקו-ינולונים, עקב הפוטנציאלי לעמידות צולבת.

יש לנקט זהירות בשימוש באנרכופולקסצין בחיות עם תפקוד כליתי פגום. שניים ניוניים בסחוס במפרקים נצפו בעגלים שטופלו באנרכופולקסצין דרך הפה במינון של 30 מ"ג אנרכופולקסצין לכל ק"ג משקל גוף במשך 14 ימים.

##### אזהרות מיוחדות הנוגעותabetihot adam hamtphil btechshir

על אנשים עם רגישות ידועה לפלאורוקו-ינולונים להימנע מכל מגע עם התכשיר. יש להימנע מגע של התכשיר עם העיניים והעור. במקרה של נזעים על העור או העיניים יש לשטוף מיד עם מים.

יש לשטוף ידיים לאחר השימוש. אין לאכול, לשחות ולעשן בזמן הטיפול בתכשיר. יש לנקט זהירות כדי להימנע מהזרקה עצמית בטיעות. במקרה של הזרקה עצמית בטיעות, יש לפנות לעזרה רפואי מיד.

##### הרין וננקה של בעל החיים המטוול

במבחן מעבדה בחולות ובארנבות לא נראה השפעות טרטוגניות אך הראו עדויות לרעלות לעוברים במינונים טוקסיים אימהיים.

ביונקם, אין בסיס שלabetihot bmahal harion vennaka. השימוש רק לפני הערצת תועלות/סיכון של הווטרינר האחראי.

##### תגובהות עם תרופות אחרות, וסוגים אחרים של אינטראקציות

אין להשתמש באנרכופולקסצין בזמנים לחומרים אנטימיקרוביאלים שפעילותם אנטיגנסטיבית لكווינולונים (לדוגמה- מקרולידיים, טטרציקליינים או פニוקולים).

אין להשתמש בו יחדית עם תאופילין כיון שהוא עשוי לעכב את הסילוק של תאופילין.

##### מיןון יתר

במקרה של מינון יתר בטיעות, הפרעות במערכת העיכול (כגון הקאה, שלשול), והפרעות נירולוגיות, עשויות להופיע.

אין תיעוד של מינון יתר בלב.

במקרה של מתן מינון יתר בטיעות, אין תרופה נגד ספציפית, והטיפול צריך להיות סימפטומטי.

##### חסור תאימות (incompatibility)

בנסיבות מבחן תאימות, אין לערבב את התכשיר עם תכשירים וטרינריים רפואיים אחרים.

#### 11. הוראות אחסון

מנع הרעלה תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמר במקום סגור מחוץ להישג ידים וטוחן ראויהם של ילדים ו/או תינוקות ועל ידי קר תמנע הרעללה.

אין להשתמש בתרופה אחריה תאריך התפוגה (exp. Date) המופיע על גבי האריזה. תאריך התפוגה מתיחס ליום האחרון של אותו החודש.

תנאי אחסון: אחסון מתחת ל 25°C.

לאחר הפתיחה הראשונה ניתן להשתמש במשך 28 ימים.

#### 12. הוראות בדבר השמדת התכשיר/שרירות התכשיר בתום השימוש

כל תכשיר וטרינרי רפואי שלא השתמשו בו או כל חומר מיותר שהתקבל משימוש במוצר וטרינרי רפואי יש להשמיד כפסולת רעללה, אין להשליך לביו.

#### 13. מידע נוספת

נוסף על החומרים הפעילים, התרופה מכילה גם Water for injections

- כיצד נראית התרופה ומה תוכן האזינה- תמיisha צלולה צהובה, בבקבוקן בצלע חום, בנפח של 100 מ"ל, סוגר גומי ומכסה אלומיניום, א Roz בקופסת קרטון.
- היצרן: CHANNEL Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea Co. Galway, Ireland
- בעל הרישום: אי.אל. מד'י-מרקט בע"מ, רחוב הקטיף 3, פארק תעשיות עמק חפר, 3877701.
- מס'ר רישום התרופה בפנקס התכשירים הממלכתי במשרד הבריאות: 161-60-34991-00
- נערך ב 12/2023 בהתאם להנחיות משרד הבריאות.