

עלון לצרכן לתכשיר וטרינרי
התרופה משווקת על פי מרשם רופא וטרינר בלבד
לשימוש בבעלי חיים בלבד

1. שם התרופה הווטרינרית, צורתה וחוזקה:

בי.אם.די. גרנולות 10% וטרינרי

קדם תערובת מגורענת לבעלי-חיים

2. חומר פעיל:

כל ק"ג מוצר מכיל:

בציטראצין מתילן דיסליצילט (Bacitracin Methylene Disalicylate) בריכוז אקווילנטי ל- 100 גרם
בציטראצין.

רשימת חומרים בלתי פעילים מפורטת בסעיף 13 – "מידע נוסף".

3. למה מיועדת התרופה:

לטיפול ומניעה של דלקת מעיים נמקית (necrotic enteritis) בתרנגולות לפיטום הנגרמות ע"י חיידקי
קלוסטרידיום (Clostridium perfringens) הרגישים ל- Bacitracin Methylene Disalicylate.
זיהום משני הנגרם ע"י מיקרואורגניזמים הרגישים ל- Bacitracin Methylene Disalicylate בדלקת מעיים
מדבקת (transmissible enteritis) בהודיים.
נוכחות המחלה בלהקה צריכה להיקבע לפני תחילת הטיפול המניעתית.

קבוצה תרפויטית: אנטי-בקטריאלי.

4. התוויות נגד:

אין להשתמש בתכשיר אם ידועה רגישות לחומר הפעיל או לאחד מהחומרים הלא פעילים.

5. תופעות לוואי:

לא ידועות.

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

6. חיות מטרה:

תרנגולות לפיטום והודיים.

7. אופן המתן ומינון:

מסך מתן	ריכוז BMD 10% במזון	התוויה	חיה
5-7 ימים מהופעת סימני המחלה	220 ppm	זיהום משני הנגרם ע"י מיקרואורגניזמים הרגישים ל- Bacitracin Methylene Disalicylate בדלקת מעיים מדבקת (transmissible enteritis) בהודיים.	הודיים
5-7 ימים מהופעת סימני המחלה	110-220 ppm	לטיפול ומניעה של דלקת מעיים נמקית (necrotic enteritis) בתרנגולות לפיטום הנגרמת ע"י חיידקי קלוסטרידיום (Clostridium perfringens) הרגישים ל- Bacitracin Methylene Disalicylate.	תרנגולות פיטום

8. אופן השימוש:

שלב 1: הוסף 1 ק"ג של ב.א.מ.די. גרנולות 10% וטרינרי ל-9 ק"ג של קמח מזון לבעלי חיים.
שלב 2: הוסף למנת המזון הסופי בריכוז הנדרש בהתאם לטבלת המינון לעיל.

9. זמן המתנה:

לא נדרש

10. אזהרות:**אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה בטיפול בחית המטרה**

כדי לשלוט בהתפרצות של דלקת מעיים נמקית, התחל טיפול תרופתי עם הסימנים הקליניים הראשונים של המחלה. טווח המינון המותר מאפשר טיפול ברמות שונות של חומרת הזיהום. התייעץ עם וטרינר כדי לקבוע האבחנה והייעוץ לגבי המינון המיטבי של התכשיר.

בשל הימצאותם של חיידקי קלוסטרידיום (Clostridium perfringens) העמיד לבציטראצין בתרנגולות פטם, השימוש ב.א.מ.די. גרנולות 10% וטרינרי צריך להתבסס על מבחני רגישות. אם הדבר אינו אפשרי, הטיפול צריך להתבסס על שיקול דעת קליני ומידע מקומי (אזורי, ברמת החווה) הנוגע לרגישות חיידקי המטרה.

אזהרות מיוחדות הנוגעות לבטיחות האדם המטפל בתכשיר

אין לבלוע או לנשום אבק של תכשיר זה. בזמן הטיפול בחומר יש ללבוש מגדי מגן, מסיכה לפנים, כפפות.

תגובות עם תרופות אחרות, וסוגים אחרים של אינטראקציות

לשימוש עם מספוא יבש בלבד.
אין להשתמש בתוסף מספוא נוזלי.

11. הוראות אחסון:

- מנע הרעלה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידם וטווח ראייתם של ילדים ו/או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעלה. הרחק מאנשים לא מוסמכים.
- אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי האריזה. תאריך התפוגה מתייחס ליום האחרון של אותו החודש.
- תנאי אחסון: יש לאחסן מתחת ל- 25°C.
- לשימוש וטרינרי בלבד.

12. הוראות בדבר השמדת התכשיר/שאריות התכשיר בתום השימוש:

כל שארית של תכשיר ווטרינרי או כל פסולת שהתקבלה משימוש בתכשיר וטרינרי יש להשמיד כפסולת רעילה, אין להשליך לביוב.

13. מידע נוסף:

- נוסף על החומר(ים) הפעיל(ים) התרופה מכילה גם:
Calcium carbonate, Mineral oil, Water, Vanilla ade
- אריזה: שק המכיל 25 ק"ג
- היצרן: Zoetis LLC, Chicago Heights, Illinois 60411, USA
- בעל הרישום: זואטיס ישראל הולדינג בי.וי., רחוב עתיר ידע 5, כפר סבא

אושר על ידי משרד הבריאות בספטמבר 2022.

מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות: 083-70-92374.

נערך ביולי 2024 בהתאם להנחיות משרד הבריאות.