

עלון לצרכן לתכשיר וטרינרי

התרופה משווקת על פי מרשם רופא וטרינר בלבד
לשימוש בבעלי חיים בלבד

1. שם התרופה הווטרינרית, צורתה וחוזקה:

הלוקור וטרינרי
תמיסה במתן דרך הפה

2. חומר פעיל:

הלופוג'ינון (כ- לקטט) 0.50 מ"ג/מ"ל
Halofuginone (as lactate) 0.50 mg/ml

חומרים בלתי פעילים

Benzoic acid 1.00 mg/ml
Tartrazine (E 102) 0.03 mg/ml

רשימה מלאה של חומרים בלתי פעילים מפורטת בסעיף 13 – "מידע נוסף".

3. למה מיועדת התרופה:

בעגלים שנולדו זה עתה:

- למניעת שלשול המאובחן כי נגרם ע"י cryptosporidium parvum, במשקים בעלי היסטוריית הדבקה cryptosporidiosis. יש להתחיל מתן התרופה ב- 24-48 שעות הראשונות לחיים.
- לצורך הפחתת שלשול המאובחן כי נגרם ע"י cryptosporidium parvum. יש להתחיל במתן התרופה תוך 24 שעות מתחילת השלשול.

בשני המקרים הודגם צמצום במספר האאוציסטות המופרש לסביבה.

קבוצה תרפויטית: אנטי-פרוטוזואלים מקבוצת נגזרות של Quinazolinone.

4. התוויות נגד:

אין לתת על קיבה ריקה.
אין לתת במקרה של שלשול מתמשך יותר מ- 24 שעות ובעגלים חלשים.
אין לתת לפרות המייצרות חלב לצריכת אדם.
אין לתת במקרים של רגישות יתר לחומר הפעיל או לכל אחד מהמרכיבים הבלתי פעילים.

5. תופעות לוואי:

בקר (עגל שנולד זה עתה):

נדיר מאוד	שלשול ¹
-----------	--------------------

	(פחות מחיה אחת מתוך 10,000 חיות מטופלות כולל דיווחים מבודדים)
--	--

¹ עליה ברמת השלשול נצפתה

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:

עגלים שנולדו זה עתה.

7. אופן מתן ומינון:

למתן פומי לאחר האכלת העגלים.

המינון הוא 100mcg הלופוג'ינון (Halofuginone) / ק"ג משקל גוף / פעם ביום למשך שבעה ימים רצופים, כלומר – 2 מ"ל של HALOCUR VETERINARY לכל 10 ק"ג משקל גוף, פעם ביום למשך שבעה ימים עוקבים.

עם זאת, בכדי לפשט את המתן, ניתן לתת לפי הנוסחה הבאה :

עגלים שמשקל גופם בין 35 ק"ג ל- 45 ק"ג או שווה לו, יש לתת 8 מ"ל HALOCUR פעם ביום למשך שבעה ימים עוקבים.
עגלים שמשקל גופם בין 45 ק"ג ל- 60 ק"ג, יש לתת 12 מ"ל HALOCUR פעם ביום למשך שבעה ימים עוקבים.

לעגלים שמשקל גופם קטן או גדול מהרשום לעיל, יש לחשב במדויק את המינון (לפי 2 מ"ל/10 ק"ג משקל גוף).

8. אופן השימוש בתכשיר:

על מנת להבטיח מתן של מינון מדויק, יש להשתמש במזרק או במתקן אחר לצורך מתן פומי מדויק.
יש לתת את התרופה באותה שעה בכל ימי הטיפול.
לאחר שהעגל הראשון החל בטיפול, יש לטפל בכל העגלים שנולדו לאחריו כל עוד קיים סיכון לשלשול הנגרם ע"י *Cryptosporidium Parvum*.

9. זמן המתנה:

לשחיטה לבשר: 13 ימים.

10. אזהרות:

אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה בטיפול בחיית המטרה
שימוש שלא לצורך בנוגדי טפילים או שימוש החורג מההנחיות הניתנות בעלון עלולים להגביר עמידות ולהוביל ליעילות מופחתת. ההחלטה להשתמש בתכשיר צריכה

להתבסס על אבחנה של הזן והעומס הטפילי, או על הסיכון לזיהום בהתבסס על המאפיינים האפידמיולוגיים שלו, עבור כל עדר.

אזהרות מיוחדות הנוגעות לבטיחות השימוש בתרופה בבעלי חיים
יש לתת את התרופה לאחר הזנה בקולוסטרום, חלב או תחליף חלב בלבד, בשימוש במזרק או בכל אביזר המתאים למתן דרך הפה.
אין לתת על קיבה ריקה.

לטיפול בעגלים שאינם אוכלים – יש לתת את התכשיר בחצי ליטר של תמיסת אלקטרוליטים. על העגלים לקבל כמות מספקת של קולוסטרום בהתאם לתנאי גידול נאותים (good breeding practice).

אזהרות מיוחדות הנוגעות לבטיחות האדם המטפל בתכשיר
מגע חוזר עם התכשיר עלול להוביל לאלרגיות עוריות.
יש להימנע ממגע התכשיר הווטרינרי הרפואי בעין, בעור או בריריות.
אנשים עם רגישות יתר ידועה להלופוג'ינון צריכים לתת את התכשיר הווטרינרי הרפואי בזהירות.
יש ללבוש ציוד מגן אישי המכיל כפפות בעת שימוש בתכשיר הווטרינרי הרפואי.
במקרה של מגע בשוגג בעור ובעיניים יש לשטוף היטב את האזור שנחשף במים נקיים.
במידה וגירוי בעין נמשך יש לפנות לייעוץ רפואי ולהראות את העלון או התווית לרופא.
יש לשטוף ידיים לאחר השימוש בתרופה.

הריון והנקה של בעל החיים המטופל
לא רלוונטי.

תגובות עם תרופות אחרות, וסוגים אחרים של אינטראקציות
לא ידועות.

מינון יתר
מכיוון שתסמיני רעילות עלולים להתרחש במינון כפול מהמינון הטיפולי, הכרחית לתת את המינון המומלץ באופן קפדני. תסמיני רעילות כוללים שלשול, דם נראה בצואה, ירידה בצריכת חלב, התייבשות, אדישות וותשישות קיצונית.
במידה ומתרחשים סימנים קליניים של מינון יתר, יש להפסיק מיידית את הטיפול ולהאכיל את החיה בחלב או בתחליף חלב נקיים מתרופות.
יתכן והשבת נוזלים לגוף לאחר התייבשות תהיה נחוצה.

חוסר תאימות (Major incompatibility)
לא ידוע.

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.
- 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.
- לאחר הפתיחה הראשונה יש להשתמש תוך 6 חודשים.

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

אין להשליך תרופות דרך מי שפכים או פסולת בייתית.

אין להכניס את התכשיר הווטרינרי הרפואי למקורות מים מכיוון שהלופוג'ינון עלול להיות מסוכן לדגים וליצורים ימיים אחרים.

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

שאל את הווטרינר או הרוקח איך להשליך תרופות שאין בהן יותר שימוש.

13. מידע נוסף

- נוסף על החומר(ים) הפעיל(ים) התרופה מכילה גם:
Lactic Acid, Benzoic Acid, Tartrazine E 102, Water
- כיצד נראית התרופה:
תמיסה צלולה הומוגנית בצבע צהוב קנרי,
- האריזה:
בקבוק HDPE של 500 מ"ל המכיל 490 מ"ל של תמיסה למתן פומי.
בקבוק HDPE של 1000 מ"ל המכיל 980 מ"ל של תמיסה למתן פומי.
ייתכן ולא כל גדלי האריזות משווקים.
- בעל הרישום וכתובתו: אינטרווט ישראל בע"מ, א.ת. נווה נאמן, הוד השרון 45240.
- שם היצרן וכתובתו:
Intervet Productions SA, Rue de Lyons, 27460 Igoville, France
- נערך באוגוסט 2024.
- מספר רישום התרופה בפנקס התכשירים הממלכתי במשרד הבריאות:
155-24-34248-00