

نشرة للمستهلك لمستحضر بيطريّ

يُسوق الدواء وفق وصفة طبيب بيطريّ فقط

للاستعمال لدى الحيوانات فقط

1. اسم الدواء البيطريّ، شكله وعبّاره

فِيكوكسان® بيطري

2.5 ملغ/مل، معلق للإعطاء عن طريق الفم

2. المادة الفعّالة

يحتوي كل 1 مل على ديكلازوريل (Diclazuril) 2.5 ملغ.

قائمة المواد غير الفعّالة في المستحضر مفصلة في البند 13 "معلومات إضافية".

3. لم أعدّ الدواء

للوّاية من داء الأكريّات الناجم عن *Eimeria crandallis* و- *Eimeria ovinoidealis* في الخرفان.

للوّاية من داء الأكريّات الناجم عن *Eimeria bovis* و- *Eimeria zuernii* في العجول.

في حالات عدم وجود سابقة للإصابة بداء الأكريّات السريري في القطيع، يجب إجراء فحص تأكيد وجود إمبيريات في البراز قبل بدء العلاج.

المجموعة العلاجية:

مضاد الأوّليّ، تريازينات

4. موانع الاستعمال

لا يجوز الاستعمال في حالات فرط الحساسية للمادة الفعّالة أو لأحد المواد غير الفعّالة.

5. الأعراض الجانبيّة

حالات نادرة جدًّا

أقل من حيوان 1 من بين 10,000 حيوان مُعالج، يشمل بلاغات فردية):

علامات في جهاز الهضم (مثل الإسهال^{1,2}):

خمول، استلقاء؛

قلة هدوء (هياج)؛

أعراض عصبية (مثل ضعف عضلات، شلل جزئي (paresis))

¹ قد يكون هناك دم.

² لدى قسم من الحيوانات المُعالجة حتى لو انخفض إفراز البويضات إلى مستوى متدني جداً.

إذا لاحظت أعراضاً جانبية أخرى حتى تلك غير المذكورة بالفعل في النشرة الموجودة في هذه العبوة، أو إذا كنت تظن أن الدواء غير فعال، يرجى الاتصال بأسرع وقت إلى طبيبك البيطري.

من الممكن التبليغ عن أعراض جانبية لوزارة الصحة من خلال الضغط على الرابط "التبليغ عن أعراض جانبية نتيجة لعلاج دوائي" الموجود على الصفحة الرئيسية في موقع وزارة الصحة (www.health.gov.il) الذي يحوّلك إلى استمارة عبر الإنترنت للتبليغ عن الأعراض الجانبية، أو عبر دخول الرابط:

<https://sideeffects.health.gov.il>

6. الحيوانات المستهدفة
خراف وعجول.

7. طريقة إعطاء الدواء والجرعة

الجرعة هي 1 ملغ من Diclazuril لكل 1 كغم من وزن الجسم (1 ملل من فيكوكسان® بيطري لكل 2.5 كغم من وزن الجسم)، بإعطاء واحد عن طريق الفم، في عمر 4-6 أسابيع عندما يُتوقع ظهور إصابات بالمرض. في حالات الإصابات الشديدة، قد تكون هناك حاجة لجرعة إضافية بعد 3 أسابيع.

يجب تحديد وزن جسم الحيوان بأكبر قدر ممكن من الدقة لضمان جرعة صحيحة.

8. طريقة استعمال المستحضر
يجب الخض جيداً قبل الاستعمال.

من أجل ضمان جرعة صحيحة، يجب تحديد وزن الجسم بأكبر قدر ممكن من الدقة.

عندما يجب معالجة الحيوانات بصورة جماعية وليس بشكل فردي، يجب تجميعها حسب وزن الجسم وإعطاء جرعة علاجية ملائمة من أجل منع حصول جرعات منخفضة أو جرعات مفرطة.

يوصى باستخدام معدّات قياس معايرة مناسبة.

9. مدة الانتظار

اللحم والأجزاء الداخلية:

خرافان: صفر أيام

عجول: صفر أيام

10. تحذيرات

- تحذيرات خاصة
إذا لم يكن هناك تاريخ سابق من داء الأكريات (كوكسيديوزيس) السريري، يجب التأكد من وجود كوكسيديا لدى القطيع بواسطة فحص البراز قبل البدء في العلاج في العجول: في بعض الحالات يمكن فقط تحقيق انخفاض مؤقت في عدد البويضات التي يتم إفرازها.
يجب الاستمرار في البحث في الحالات السريرية التي يشبه فيها بوجود مقاومة لمضادات داء الأكريات بواسطة فحوصات ملائمة (مثل Fecal Egg Count Reduction Test). إذا كان هناك، نتيجة للفحص، شك كبير في وجود مقاومة لدواء معين مضاد لداء الأكريات، يجب استعمال دواء مضاد لداء الأكريات من مجموعة دوائية أخرى، مع آلية عمل مختلفة.
- تحذيرات خاصة تتعلق بسلامة استعمال الدواء لدى الحيوانات:
يتم تحديد وقت العلاج الأمثل بواسطة علم الأوبئة المعروف لنوع الأيميريا ويجب التأكد من وجود كوكسيديا لدى القطيع عن طريق أخذ عينة من البراز قبل العلاج، إذا لم يكن هناك تشخيص لداء الأكريات (كوكسيديوزيس) السريري في التاريخ المرضي
داء الأكريات هو مؤشر على خلل النظافة في القطيع أو الحظيرة. يوصى بتحسين النظافة والعناية بكل الخرفان في القطيع وجميع العجول في الحظيرة.
- الاستعمال المتكرر للأدوية المضادة للأوليات (بروتوزوا) يمكن أن يسبب تطور مقاومة للطفيليات المسببة للأمراض.
- من أجل علاج عدوى الأكريات السريرية الموجودة لدى الحيوانات التي يظهر عليها بالفعل علامات إسهال، من المحتمل أن تكون هناك حاجة لعلاج داعم إضافي لأن ديكلازوريل ليس له نشاط مضاد للجراثيم.
- تحذيرات خاصة تتعلق بسلامة الشخص المُعالج بالمستحضر:
يجب غسل اليدين بعد إعطاء المستحضر الطبي البيطري.
- الحمل والارضاع لدى الحيوان المُعالج:
ليس ذو صلة.
- جرعة مفرطة:
في الخرفان: لم تلاحظ أية علامات للجرعة المفرطة بعد إعطاء جرعة أعلى بـ 5 مرات من الجرعة الموصى بها.
- في العجول: لم تُلاحظ أية علامات للجرعة المفرطة بعد تناول جرعة أعلى بـ 5 مرات من الجرعة الموصى بها. بعد تكرار الإعطاء لجرعة أعلى بـ 3 إلى 5 مرات خلال 3 أيام متتالية، لوحظ حدوث تليين البراز وتغير في لون البراز (بني داكن) لدى بعض العجول. كانت هذه الأعراض عابرة وتختفي دون علاج معين.

11. تعليمات التخزين

تجنّب التسمّم! يجب حفظ هذا الدواء، وكلّ دواءٍ آخر، في مكان مغلق، بعيداً عن متناول أيدي وعن مجال رؤية الأولاد و/أو الأطفال، وهكذا تتجنّب التسمّم.

يُمنع استعمال هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية (exp. Date) الظاهر على العبوة.

تاريخ انتهاء الصلاحية ينسب إلى اليوم الأخير في نفس الشهر.

يجب التخزين حتى 25°C.

يُمنع التجميد، يجب الحماية من الحرارة.

بعد الفتح لأول مرة، يجب الاستعمال خلال 3 أشهر بما لا يتجاوز تاريخ انتهاء صلاحية المستحضر.

12. تعليمات بخصوص التخلص من المستحضر/بقايا المستحضر عند الانتهاء من الاستعمال

يمنع رمي أدوية إلى الصرف الصحي أو في النفايات المنزلية.

كل بقايا مستحضر بيطريّ أو كل نفاية تتجت عن استعمال مستحضر بيطريّ، يجب التخلص منها كنفايات سامة، يُمنع التخلص منها في الصرف الصحيّ.

اسأل البيطريّ أو الصيدليّ عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعد لها حاجة.

13. معلومات إضافية

• بالإضافة إلى المادة الفعّالة، يحتوي الدواء، أيضاً على:

Microcrystalline cellulose and carboxymethylcellulose sodium, Methyl parahydroxybenzoate, Citric acid monohydrate, Polysorbate 20, Propyl parahydroxybenzoate, Sodium hydroxide, Purified water

• كيف يبدو الدواء وماذا تحوي العبوة:
وعاء من البلاستيك ذو 1، 2.5 أو 5 لتر مع غطاء وفوهة وشريط.

قد لا يتمّ تسويق جميع أحجام العبوات.

• صاحب التسجيل وعنوانه:
إنتيرفيت (إسرائيل) م.ض.، المنطقة الصناعية ناقي نيمان، هود هشارون 45240

• المنتج وعنوانه:

Lusomedicamenta – Sociedade Technica Farmaceutica, Portugal:

Estrada Consiglieri Pedroso 69-B, Queluz De Baixo, P-2730-055, Barcarena,
Portugal

تمّ تحريرها في آذار 2025.

رقم تسجيل المستحضر في سجلّ المستحضرات الرسميّ في وزارة الصحة:

083-75-92407-00