

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

**1. שם התרופה הווטרינרית, צורתה וחוזקה**

ווקוסן® וטרינרי

2.5 מ"ג/מ"ל, תרחיף למתן דרך הפה

**2. חומר פעיל**

כל 1 מ"ל מכיל דיקלזוריל (Diclazuril) 2.5 מ"ג.

רשימת החומרים הבלתי פעילים בתכשיר מפורטת בסעיף 13 "מידע נוסף".

**3. למה מיועדת התרופה**

למניעת קוקסידיוזיס הנגרמת ע"י *Eimeria crandallii* ו-*Eimeria ovinoidalis* בטלאים.  
למניעת קוקסידיוזיס הנגרמת ע"י *Eimeria bovis* ו-*Eimeria zuernii* בעגלים.

במקרים של היעדר היסטוריה של קוקסידיוזיס קלינית בעדר, יש לערוך בדיקת נוכחות אימרות בצואה לפני התחלת טיפול.

קבוצה תרפויטית:  
אנטיפרוטוזואלי, טריאזינים

**4. התוויות נגד**

אין להשתמש במקרים של רגישות יתר לחומר הפעיל או לאחד מהחומרים הבלתי פעילים.

**5. תופעות לוואי**

מקרים נדירים מאוד

פחות מחיה 1 מתוך 10,000 חיות מטופלות, לרבות דיווחים בודדים):  
סימנים במערכת העיכול (כגון שלשול<sup>1,2</sup>);  
רדמת, רביצה;  
אי שקט (אגיטציה);  
סימנים נוירולוגיים (כגון חולשת שרירים, שיתוק חלקי (paralysis))  
<sup>1</sup> תיתכן נוכחות של דם.

<sup>2</sup> בחלק מהחיות המטופלות, גם אם הפרשת האוציסטות יורדת לרמה נמוכה מאוד.

אם אתה מבחין בתופעות לוואי כלשהן אפילו כאלה שאינן רשומות כבר בעלון שבאריזה זה, או אתה חושב שהתרופה אינה פועלת, אנא צור קשר, בהזדמנות הראשונה עם הווטרינר שלך.

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**

טלאים ועגלים.

## 7. אופן המתן והמינון

המינון הוא 1 מ"ג Diclazuril לכל 1 ק"ג משקל גוף (1 מ"ל ווקוקסן® וטרינרי לכל 2.5 ק"ג משקל גוף), במתן יחיד דרך הפה, בגיל 4-6 שבועות כאשר נגיעות במחלה צפויה להופיע. במקרים של נגיעות קשה ייתכן שיהיה צורך במנה נוספת לאחר 3 שבועות. יש לקבוע משקל גוף החיה במדויק ככל האפשר כדי להבטיח מינון נכון.

## 8. אופן השימוש בתכשיר

יש לנער היטב לפני השימוש. על מנת להבטיח מינון נכון, יש לקבוע את משקל הגוף באופן מדויק ככל הניתן. כאשר יש לטפל בבעלי חיים באופן קבוצתי ולא פרטני, יש לקבץ אותם בהתאם למשקל הגוף ולתת מינון טיפול מתאים כדי להימנע מתת-מינון או ממינון יתר. מומלץ להשתמש בצידוד מדידה מכויל מתאים.

## 9. זמן המתנה

בשר וחלקים פנימיים:  
טלאים: אפס ימים  
עגלים: אפס ימים

## 10. אזהרות

- אזהרות מיוחדות  
אם אין היסטוריה קודמת של קוקסידיוזיס קליני, יש לאשר נוכחות של קוקסידיה בעדר באמצעות בדיקת צואה לפני התחלת הטיפול  
עגלים: במקרים מסוימים ניתן להשיג רק ירידה זמנית במספר האוציסטות המופרשות.  
יש להמשיך לחקור מקרים קליניים שבהם יש חשד לעמידות לנוגדי קוקסידיוזיס באמצעות בדיקות מתאימות (כגון Fecal Egg Count Reduction Test). אם, כתוצאה מבדיקה, קיים חשד משמעותי לעמידות לתרופה נוגדת קוקסידיוזיס מסוימת, יש לעשות שימוש בתרופה נוגדת קוקסידיוזיס מקבוצה פרמקולוגית אחרת, עם מנגנון פעולה שונה.

- אזהרות מיוחדות הנוגעות לבטיחות השימוש בתרופה בבעלי חיים:  
זמן הטיפול האופטימלי נקבע על ידי האפידמיולוגיה הידועה של סוג האימריה ויש לאשר את הנוכחות של קוקסידיה בעדר על ידי דגימת צואה לפני הטיפול, אם אין אבחנה של קוקסידיוזיס קליני בהיסטוריה  
קוקסידיוזיס הינה סמן להיגיינה לקויה בעדר או ברפת. מומלץ לשפר את ההיגיינה ולטפל בכל הטלאים בעדר ובכל העגלים ברפת.

שימוש תכוף וחוזר בתרופות נוגדות פרוטוזואה יכול לגרום להתפתחות עמידות לטפילים פתוגנים.

על מנת לטפל בזיהום קוקסידיוזיס קליני קיים בבעלי חיים שכבר מראים סימנים של שלשול, יתכן ויהיה צורך בטיפול תומך נוסף מכיוון שלדיקלזוריל אין פעילות אנטיביוטיקאלית.

- אזהרות מיוחדות הנוגעות לבטיחות האדם המטפל בתכשיר:  
יש לרחוץ ידיים לאחר מתן התכשיר הרפואי הווטרינרי.

- הריון והנקה של בעל החיים המטופל:  
לא רלוונטי

- מינון יתר:  
בטלאים: לא נצפו סימנים של מינון יתר לאחר מתן פי 5 מהמינון המומלץ.  
בעגלים: לא נצפו סימנים של מינון יתר לאחר מתן פי 5 מהמינון המומלץ. לאחר מתן חוזר של פי 3 עד 5 מהמינון במשך 3 ימים רצופים, נצפה ריכוך ושינוי בצבע הצואה (חום כהה) בעגלים מסוימים. תופעות אלו היו חולפות ונעלמו ללא טיפול מסוים.

### 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 האריזה.  
תאריך התפוגה מתייחס ליום האחרון של אותו החודש.

יש לאחסן עד 25°C.  
אין להקפיא, יש להגן מחום.  
לאחר פתיחה ראשונה יש להשתמש בתוך 3 חודשים ולא יאוחר מתאריך התפוגה של התכשיר.

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

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

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

### 13. מידע נוסף

- נוסף על החומר הפעיל התרופה מכילה גם:  
Microcrystalline cellulose and carboxymethylcellulose sodium, Methyl parahydroxybenzoate, Citric acid monohydrate, Polysorbate 20, Propyl parahydroxybenzoate, Sodium hydroxide, Purified water
- כיצד נראית התרופה ומה תוכן האריזה:  
מכל מפלסטיק של 1, 2.5 או 5 ליטר עם מכסה עם פיה ורתמה.  
ייתכן ולא כל גודלי האריזות משווקים.
- בעל הרישום וכתובתו:  
אינטרווט (ישראל) בע"מ. א.ת. נווה נאמן, הוד השרון 45240
- היצרן וכתובתו:  
Lusomedicamenta – Sociedade Technica Farmaceutica, Portugal:  
Estrada Consiglieri Pedroso 69-B, Queluz De Baixo, P-2730-055, Barcarena, Portugal

נערך במרץ 2025.

מספר רישום התכשיר בפנקס התכשירים הממלכתי במשרד הבריאות:

083-75-92407-00