

## עלון לצרכן לתכשיר וטרינרי

התרופה משווקת על פי מרשם רופא וטרינר בלבד

לשימוש בבעלי חיים בלבד

### 1. שם התרופה הוטרינרית, צורתה וחוזקה

Alamycin LA Veterinary, Solution for injection, IM

אלמיצין אל.איי וטרינרי, תמיסה להזרקה תוך שרירית

### 2. חומר פעיל:

כל מ"ל תרופה מכיל

Oxytetracyclin 200 mg/ml

(as Oxytetracyclin Dihydrate 216 mg)

לרשימה המלאה של החומרים הבלתי פעילים ראה סעיף 13 "מידע נוסף"

### 3. למה מיועדת התרופה:

טיפול אנטיביוטי בזהום מחיידקים רגישים לאוקסיטטרציקלין בבקר, חזירים וכבשים. מיועד לטיפול בזיהומים הבאים:

- Atrophic rhinitis caused by *Bordetella bronchiseptica*, *Mannheimia haemolytica* and *Pasteurella multocida*.
- Navel/joint ill caused by *Treperella pyogenes*, *E. coli* or *Staphylococcus aureus*.
- Mastitis caused by *Corynebacterium pyogenes*, *E. coli*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus uberis*.
- Metritis caused by *E. coli* or *Streptococcus pyogenes*.
- Pasteurellosis and infections of the respiratory tract caused by *Pasteurella haemolytica* and *Pasteurella multocida*.
- Septicaemia caused by *Salmonella dublin* and *Streptococcus pyogenes*.
- Erysipelas caused by *Erysipelothrix rhusiopathiae*.

קבוצה תרפויטית: אנטיביוטיקה.

### 4. התוויות נגד:

לא לשימוש בסוסים, כלבים וחתולים.

לא למהול את התכשיר.

לא לשימוש בחיות עם נזק כבדי או כליתי.

לא לשימוש בחיות בעלות רגישות ידועה ל-Oxytetracycline

## 5. תופעות לוואי:

לעיתים ניתן להבחין בתגובה קלה וחולפת במקום ההזרקה.

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](http://www.health.gov.il)) המפנה לטופס המקוון לדיווח על תופעות לוואי, או ע"י כניסה לקישור:

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

## 6. חיות מטרה:

בקר, חזירים, כבשים

## 7. צורת המתן והמינון:

המינון המומלץ הוא 20 מ"ג/ק"ג משקל גוף (1 מ"ל ל-10 ק"ג משקל גוף) בזריקה עמוקה לשריר.

מינון מקסימלי בכל אתרי ההזרקה:

20 מ"ל	בקר:
10 מ"ל	חזירים:
5 מ"ל	כבשים:
0.2 מ"ל	חזרזירים: יום 1
0.3 מ"ל	7 ימים
0.4 מ"ל	14 ימים
0.5 מ"ל	21 ימים
מעל 1.0 מ"ל / 10 ק"ג	21 ימים

## 8. אופן השימוש בתכשיר:

השימוש המומלץ בתכשיר הוא בזריקה בודדת

בהיעדר מחקרי תאימות, אין לערבב מוצר וטרינרי זה עם תרופות וטרינריות אחרות

## 9. זמן המתנה:

בקר: בשר 35 ימים  
חלב: 8 ימים

כבשים: בשר 20 ימים  
חלב: 8 ימים

חזירים: בשר 20 ימים

#### **10. אזהרות:**

אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה בטיפול בחיות המטרה  
אין

אזהרות מיוחדות הנוגעות לבטיחות השימוש בתרופה בבעלי חיים

אם יש טיפול בחומרים נוספים, יש להשתמש באתר הזרקה שונה.

אזהרות מיוחדות הנוגעות לבטיחות האדם המטפל בתכשיר

שטוף ידיים לפני השימוש.

במקרה של מגע עם העיניים או העור שטוף מיד במים למנוע גירוי.

הזהר מהמקרה של הזרקה עצמית

#### אזהרות נוספות

יש לנער קלות את הבקבוק טרם השימוש.

ניעור הבקבוק ימיס משקעים, שייטכן ונוצרו סביב הפקק, באחסון סטטי ממושך במצב מאונך.  
אם הדבר אינו קורה יש לפנות לבעל הרישום (קומקס בע"מ).

הריון והנקה של בעל החיים המטופל

שימוש בחומר בתקופת התפתחות העצמות והשיניים כולל בהריון עלול להביא לשינוי צבעם.

ניתן להשתמש בתכשיר בזמן הנקה.

תגובות עם תרופות אחרות, וסוגים אחרים של אינטראקציות  
לא ידועות

#### מינון יתר

לא ידוע על אנטידוט לתרופה. במקרה שמופיעות תופעות של מינון יתר, יש לטפל סימפטומטית.

#### **11. הוראות אחסון:**

מנע הרעלה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידם 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 לשמור את התכשיר מתחת ל 25 מעלות צלזיוס. יש להגן מאור.  
לאחר פתיחה ראשונית של התכשיר ניתן להשתמש עד 28 ימים. יש להשמיד שאריות תכשיר לאחר 28 ימים מרגע פתיחה ראשונה.  
לאחר שימוש בבקבוקון, חשיפה של תכולתו לאוויר, צבע התמיסה עלול להתכהות אך יעילות התכשיר אינה משתנה.

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

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

## 13. מידע נוסף:

- נוסף על החומרים הפעילים התרופה מכילה גם:

2 Pyrrolidone  
Povidone K12  
Light Magnesium Oxide  
Sodium Formaldehyde Sulphoxylate  
Water for Injection  
Monoethanolamine  
Hydrochloric Acid

- כיצד נראית התרופה ומה תוכן האריזה: תמיסה מימית צלולה סטרילית להזרקה
- גודלי האריזות: בקבוקי זכוכית המכילים 50ml, 100ml
- יתכן ולא כל גדלי האריזות משווקים
- שם היצרן:  
Norbrook Laboratories Ltd.  
Station works, Newry, Co Down, BT35 6JP, Northern Ireland, UK
- בעל הרישום: קומקס בע"מ, דרך שכם 1, ת.ד. 19943 ירושלים 97200
- מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות: 080-95-92179-00

נערך בספטמבר 2022 בהתאם להנחיות משרד הבריאות.