

**עלון לצרכן לתכשיר וטרנירי**  
התרופה משוקת על פי מרשם רופא וטרניר בלבד  
לשימוש בבעלי חיים בלבד

## 1. שם התרופה, צורתה וחוזקה ותמר 100 מ"ג/מ"ל וטרנירי, 100 מ"ג/מ"ל תמיסה להזרקה

### 2. הרכב

**חומר פעיל:**

כל מ"ל של התמיסה מכיל: מרבופלוקסצין 100 מ"ג

לרשימת החומרים הבלתי פעילים, ראה סעיף 13.

### 3. למה מיועדת התרופה?

**לבקר** - לטיפול בדלקות במערכת הנשימה הנגרמות ע"י אורגניזמים הרגישים למרבופלוקסצין. הטיפול יינתן רק לאחר הוכחת רגישות החיידק לחומר הרפואי וכאשר אין בנמצא טיפול חלופי (עקב עמידות מוכחת של חומרים רפואיים אחרים).  
**לחזירים** - לטיפול בסינדרום - Metritis Mastitis Agalactia - הנגרם ע"י אורגניזמים הרגישים למרבופלוקסצין. הטיפול יינתן רק לאחר הוכחת רגישות החיידק לחומר הרפואי וכאשר אין בנמצא טיפול חלופי (עקב עמידות מוכחת של חומרים רפואיים אחרים).

**קבוצה תרופוטי:** מרבופלוקסצין הינו אנטיביוטיקה ממשפחת הפלואורוקווינולונים.

### 4. התוויות נגד

אין.

### 5. תופעות לוואי

לא צפויות תופעות לוואי חמורות במינונים של עד 3 או 5 פעמים מהמינון המומלץ בבקר ובחזירים, בהתאמה. במיוחד, לא נצפו חבורות במפרכי החיבור.

הזרקה תוך שרירית או תת-עורית נסבלת היטב אף על פי שעלול להיגרם פצע דלקתי חולף באזור ההזרקה, ללא השפעה קלינית.

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://forms.gov.il/globaldata/getsequence/getsequence.aspx?formType=AdversEffectMedic@moh.gov.il>

### 6. חיות מטרה

לשימוש בבקר: I.M. / S.C. / I.V.

לשימוש בחזירים: I.M.

### 7. אופן המתן ומינון

המינון המומלץ הוא 2 מ"ג/ק"ג משקל גוף/ליום (1 מ"ל ל- 50 מ"ג משקל גוף) בזריקה יומית אחת.

לבקר: זריקה תוך שרירית, תת-עורית או תוך ורידית פעם ביום למשך 3-5 ימים.

לחזירים: זריקה תוך שרירית פעם ביום למשך 3 ימים.

### 8. זמן המתנה

**קרב:**

זמן המתנה לבשר: 6 ימים

זמן המתנה לחלב: 36 שעות

**חזירים:**

זמן המתנה לבשר: 4 ימים

### 9. אזהרות

שימוש בתכשיר שאינו תואם את ההוראות בעלון זה עלול להעלות את שכיחות החיידקים העמידים לפלואורוקווינולונים וכן להקטין את יעילות הטיפול בקווינולונים אחרים בשל הפוטנציאל לעמידות צולבת.

**אזהרות למטפל:** אנשים בעלי רגישות יתר יזועה לפלואורוקווינולונים צריכים להימנע משימוש בתכשיר זה.

יש לרחוץ את הידיים לאחר השימוש.

**הריון והנקה:** ותמר 100 מ"ג/מ"ל וטרנירי יכול להינתן לפרות וחזירות בהריון ובהנקה.

**תגובות עם תרופות אחרות, וסוגים אחרים של אינטראקציות:** אין.

**מינון יתר:** מינון יתר עלול לגרום לסימנים חמורים הבאים לידי ביטוי בהפרעות נוירולוגיות אשר יטופלו באופן סימפטומטי.

**חוסר תאימות:** אין.

### 10. הוראות אחסון

• מנע הרעלה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידם וטווח ראייתם של ילדים /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.

• יש לאחסן בטמפרטורה מתחת ל-25°C. שמור את הבקבוק באריזה החיצונית על מנת להגן מאור.

• יש להשתמש בבקבוק בתוך 28 יום לאחר הפתיחה הראשונה, לאחר מכן יש להשמיד חומר שלא נמצא בשימוש.

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

אין לפזר דשן המכיל שאריות מרבופלוקסצין באותו שטח אדמה באופן רצוף לאורך שנים.

כל תכשיר וטרנירי שלא נעשה בו שימוש או כל פסולת שהתקבלה משימוש בתכשיר וטרנירי יש להשמיד כפסולת רעילה, אין להשליך לביוב.

### 12. מידע נוסף

• **נוסף על החומר הפעיל התרופה מכילה גם:**

Gluconolactone, metaacresol, thioglycerol, disodium edetate, water for injections.

• **כיצד נראית התרופה ומה תוכן האריזה:**

ותמר 100 מ"ג/מ"ל וטרנירי הינה תמיסה שקופה בצבע צהוב או יקר-צהוב עד חום, ארוז בבקבוקון.

כל אריזה מכילה 1 או 10 בקבוקונים של 100 מ"ל כל אחד. יתכן ולא כל גדלי הארזות משוקים.

• **בעל הרישום:**

אודים, אצ"ל 57, רמת גן 5226371.

• **היצרן:**

וט-אגרו מולטי-טרייד קומפני בע"מ, לובלין, פולין.

עלון זה נבדק ואושר ע"י משרד הבריאות בתאריך דצמבר 2018.

מספר יישום התכשיר ב**פנקס התכשירים הממלכתי במשרד הבריאות:** 161-47-35195