

עלון לצרכן לתכשיר וטרינרי

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

1. שם התרופה הוטרינרית, צורתה וחוזקה

אדווסין תמיסה להזרקה 2.5% וטרינרי

2. חומרים פעילים

דנופלוקסצין (as Mesylate) 25mg/ml

רשימת החומרים הבלתי פעילים בסעיף 13

3. למה מיועדת התרופה?

לטיפול בבקר (עגלים, בקר לבשר ופרות שאינן מניקות) הסובל מזיהומים במערכת הנשימה, הנגרמים על ידי *Pasteurella haemolytica* ו-*Pasteurella multocida*, ומזיהומים במערכת העיכול הנגרמים על ידי *E. coli* ו-*Salmonella spp.*, רק לאחר שהוכחה רגישות החיידק לדנופלוקסצין בבדיקת מעבדה ולאחר שטיפול אלטרנטיבי נמצא כלא יעיל (עמידות מוכחת לטיפולים אחרים).

קבוצה תרפויטית: אנטיביוטיקה ממשפחת הפלואורוקווינולונים (Fluoroquinolones).

4. התוויות נגד

לא ידועות

תופעות לוואי

לא ידועות.

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

5. חיות מטרה

בקר

6. צורת המתן והמינון

לשימוש תוך שרירי ותת עורי.

יש לתת 1.25 מ"ג דנופלוקסצין ל-1 ק"ג משקל גוף (1 מ"ל ל-20 ק"ג משקל גוף). יש לחזור על המתן כל 24 שעות למשך שלושה ימים רצופים. במידת הצורך, ניתן להאריך את הטיפול ליומיים נוספים אם החיה לא התאוששה לחלוטין לאחר שלושה ימי טיפול.

7. אופן השימוש

בבקר השוקל מעל 400 ק"ג יש לחלק את המנה התוך שרירית כך שהמנה לא תעלה על 20 מ"ל לאותו אתר הזרקה.

8. זמן המתנה

בקר (בשר): 3 ימים.

9. אזהרות

• אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה בטיפול בחיות המטרה:

הטיפול בפלואורוקוויונולונים נשמר למקרים בהם אנטיביוטיקה מקבוצה אחרת נכשלה או עלולה להיכשל. השימוש בפלואורוקוויונולונים חייב להיות מבוסס על בדיקת מעבדה לרגישות החיידק לתכשיר.

שימוש שלא בהתאם להוראות בעלון עלול לגרום לעליה בשכיחות החיידקים העמידים לפלואורוקוויונולונים, ולהפחית מיעילות הטיפול בקוויונולונים אחרים בעקבות עמידות צולבת.

- אזהרות מיוחדות הנוגעות לבטיחות האדם המטפל בתכשיר:
יש לשטוף ידיים לאחר השימוש.

במקרה של חשיפה לעור יש לשטוף במים וסבון את האזור הנגוע. במקרה והחומר בא במגע עם העיניים יש לשטוף בהרבה מים זורמים.

- הריון והנקה של בעל החיים המטופל:
השפעת התכשיר במהלך הריון או חליבה לא ידועה.

- תגובות עם תרופות אחרות, וסוגים אחרים של אינטראקציות:
לא ידועות

- מינון יתר:

מינון יתר במתן מנה הגדולה פי 25 מהמינון המומלץ, גרם לתופעות מתונות בלבד כגון: רעד, אטקסיה ודיכאון קל. לא נצפו השפעות הקשורות להריון, הנקה או הישרדות העגלים.

10. הוראות אחסון

- מנעו הרעלה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידם של ילדים ו/או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעלה. יש לשמור הרחק מהישג ידם וטווח ראייתם של ילדים.
- אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (**exp. Date**) המופיע על גבי האריזה. תאריך התפוגה מתייחס ליום האחרון של אותו חודש.

חיי מדף לאחר פתיחת הבקבוקון: 28 ימים כאשר נשמר במקרר בין 2°C-8°C

- תנאי אחסון: יש לשמור את התכשיר מתחת ל-30°C ולהגן מאור.

לאחר הפתיחה יש לאחסן במקרר בין 2°C-8°C

11. הוראות בדבר השמדת התכשיר/שאריות התכשיר בתום השימוש

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

12. מידע נוסף

- נוסף על החומר הפעיל התרופה מכילה גם:

Lactic acid

Sodium hydroxide

Monothioglycerol

Liquified phenol

Water for injections

- מראה התרופה ותוכן האריזה:

תמיסה צלולה בבקבוקון זכוכית של 50 מ"ל, 100 מ"ל או 250 מ"ל עם פקק מגומי וכיסוי אלומיניום. יתכן ולא כל האריזות ישווקו.

בעל הרישום: Zoetis Israel Holding B.V, עתיר ידע 5, כפר סבא

יצרן: Fareva Amboise, France

מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות: 083 84 92073 00

פורמט עלון זה נקבע על ידי משרד הבריאות ותוכנו נבדק ואושר ע"י משרד הבריאות בתאריך
28.01.2015, ועודכן בהתאם להוראות משרד הבריאות בתאריך 27.02.2020