

# עלון לצרכן לתכשיר וטרינרי

פורמט עלון זה נקבע על ידי משרד הבריאות ותוכנו נבדק ואושר על ידו  
התרופה משווקת על פי מרשם רופא וטרינר בלבד לשימוש בבעלי חיים בלבד

## 1. שם התרופה הווטרינרית, צורתה וחוזקה זיפון וטרינרי טבליות לכלבים

### 2. חומרים פעילים

כל טבליה מכילה -  
Praziquantel 50mg, Pyrantel (as Pyrantel Embonate) 50mg, Febantel 150mg  
רשימת החומרים הבלתי פעילים בסעיף 13.

### 3. מה מיועדת התרופה

בכלבים: טיפול בתולעים שטוחות ועגולות מהסוגים הבאים:

#### תולעים עגולות:

**Ascarids:** *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (adult and late immature forms)

**Hookworms:** *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adults)

**Whipworms:** *Trichuris vulpis* (adults)

#### תולעים שטוחות:

**Tapeworms:** *Echinococcus* species (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia* species (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniformis*), *Dipylidium caninum* (adult and immature forms).

קבוצה תרפויטית: Anthelmintic תרופה נגד תולעים

### 4. התוויות נגד

אין להשתמש בו זמנית עם תכשירים המכילים piperazine.  
אין להשתמש בחיות עם רגישות ידועה למרכיבים הפעילים או לכל אחד מהמרכיבים הבלתי פעילים.

### 5. תופעות לוואי

במקרים נדירים מאד, נצפו תופעות לוואי במערכת העיכול (שלשול והקאה).  
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

כלבים

### 7. צורת המתן ומינון

מתן חד פעמי: למתן דרך הפה בלבד.  
על מנת להבטיח מתן של מינון נכון, יש צורך לקבוע באפן מדוייק ככל הניתן את משקל הגוף. המינונים המקובלים הם: 5 מ"ג/ק"ג משקל גוף של praziquantel, 5 מ"ג/ק"ג משקל גוף של Febantel ו- 15 מ"ג/ק"ג של pyrantel (embonate). מינונים אלו שווים ערך לטבליה אחת לכל 10 ק"ג משקל גוף.

## טבלת מינון:

מספר הטבליות	משקל גוף (ק"ג)
	- 2.5
	2.6-5.0
1	5.1-10.0
1	10.1-15.0
2	15.1-20.0
2	20.1-25.0
3	25.1-30.0
3	30.1-35.0
4	35.1-40.0
טבליה אחת ל - 10 ק"ג	> 40.1

ניתן לתת את הטבליה ישירות לכלב, או להסוות במזון. אין צורך להרעיב את הכלב טרם או לאחר המתן. על הווטרינר לייעץ בנוגע לצורך ולתכיפות של מתן חוזר.

### 8. אופן השימוש בתכשיר

ניתן לחלק את הטבליה לחצאים או רבעים שווים.

### 9. זמן המתנה

לא רלוונטי

### 10. אזהרות:

- אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בחית המטרה  
פרעושים משמשים כפונדקאים לתולעי סרט מסוג *Dipylidium caninum*, הדבקה בתולעים מסוג זה עלולה לחזור, אלא אם משיגים שליטה במזיקים כגון: פרעושים, עכברים וכו'.  
הדבקה בתולעי סרט לא נפוצה בגורים בני פחות משישה שבועות. עמידות של טפילים לכל סוג של נוגדי תולעים (אנתלמינטיקים) עלולה להתפתח בעקבות מתן תכוף או חוזר של נוגדי תולעים מאותה המשפחה.
- אזהרות מיוחדות הנוגעות לבטיחות השימוש בתרופה בבעלי חיים  
לא ידועות
- אזהרות מיוחדות הנוגעות לבטיחות האדם המטפל בתכשיר  
במידה והתכשיר נבלע בטעות, יש לחפש עזרה מקצועית ולהראות לרופא את העלון. על מנת לשמור על היגיינה, לאחר מתן התכשיר ישירות לכלב, או למזונו, יש לשטוף היטב את הידיים. אכינוקוקוזיס מסוכנת לבני אדם. מכיוון שזו מחלה שיש לדווח עליה לארגון בריאות החיות העולמי (WHO), יש לקבל מרשויות הבריאות בישראל הנחיות יחודיות לטיפול, מעקב והגנה על בני אדם.
- אזהרות נוספות  
לא ידועות

- הריון והנקה  
ל- febantel השפעות טרטוגניות כאשר הוא ניתן במינונים גבוהים בכבשים ובחולדות. לא נעשו מחקרים על כלבות בשלבי ההריון המוקדמים. על הווטרינר לבצע הערכת סיכון מול תועלת טרם השימוש בתכשיר בזמן ההריון. מומלץ שלא להשתמש בתכשיר במהלך 4 השבועות הראשונים להריון.  
אין לעבור על המינון המומלץ כאשר מטפלים בכלבות הרות.
- תגובות עם תרופות אחרות, וסוגים אחרים של אינטראקציות  
אין להשתמש בו זמנית עם תרכובות של piperazine, עקב סיכון לאנטגוניזם באפקט נוגד התולעים בין piperazine ל- pyrantel. שימוש בו זמני עם תרכובות כולינגיות עלול לגרום לרעילות.
- מינון יתר  
השילוב של febantel, pyrantel embonate ו- praziquantel נסבל היטב בכלבים. במבחני בטיחות נמצא כי מתן בודד הגבוה פי 5 מהמינון המומלץ או מעליו גרם מדי פעם להקאות.
- חוסר התאמה (incompatibility)  
לא ידוע

## 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 - מתחת ל – 25° C, שמור באריזת הקרטון מוגן מאור. השמד כל חלקי טבליות מיותרות.

## 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:  
Povidone, Cellulose, microcrystalline, Silica, colloidal anhydrous, Sodium laurilsulfate, Crospovidone, Saccharin sodium, Magnesium stearate, Maize starch, Beef flavour
- כיצד נראית התרופה ומה תוכן האריזה  
טבליה צהובה עגולה ושטוחה עם קו חציה מצולב המתחלק ל 4 חלקים שווים .

• גודלי האריזות  
התכשיר יכול להגיע באריזות המכילות:  
2 \* 1 טבליות בבליסטר, 2 \* 2 טבליות בבליסטר, 2 \* 3 טבליות בבליסטר,  
1 \* 4 טבליות בבליסטר, 1 \* 10 טבליות בבליסטר, 1 \* 25 טבליות בבליסטר  
יתכן ולא כל הגדלים ישווקו.

• בעל הרישום: אמ.אי.פי וטרינריה בע"מ, ת.ד. 26113 מפרץ חיפה  
• שם היצרן: LABORATORIOS CALIER S.A, Barcelona, Spain

נערך ביולי, 2021, בהתאם להנחיות משרד הבריאות

מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות : 167-78-35592-00

PIL ZIPYRAN 15072021