

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

# ANTHELcide<sup>®</sup> EQ

(oksibendazol)

Oral Pat  
Atlar İçin Antihelmintik

## BİLEŞİMİ

Anthelcide EQ Oral Pat oksibendazol içeren beyaz-uçuk beyaz renklere bir pattır. Oral uygulamayı sağlayan plastik enjektörler içinde sunulmuştur. Her enjektör 24 g pat içinde % 22.7 oranında oksibendazol içermektedir.

## FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Oksibendazol atlarda küçük ve büyük Strongylidae'ye ve ergin ve larval dönemdeki O. equi 'ye etkilidir. Benzimidazolere dirençli parazitlere karşı etkilidir. Oksibendazol etkisini nematodların enerji metabolizmasını etkileyerek yapmaktadır. Mikrotubuler polimerazasyonu inhibe ederek, tegmental ve intestinal hücrelerden besin maddesi absorpsiyonunu azaltır ve parazitin beslenmesine engel olur. Oksibendazol oral yolla 10 mg/kg.ca dozunda uygulama sonrası plazmada tespit edilebilir seviyelere 0.5-1 saat içinde ulaşır. Ortalama plazma konsantrasyonu 0.008 ug/ml'dir. Plazmada maksimum konsantrasyona ulaşma süresi 0.81 saattir. Dışkı içinde uygulamadan sonra 12-72. saatler arasında tespit edilebilir. En yüksek dışkı konsantrasyonu 0.53 mg/g olup bu konsantrasyona 24 saatte ulaşılır.

## KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Atlarda büyük strongylidelerin (Strongylus edentatus, S.equinus, S.vulgaris) küçük strongylidelerin (Cylicosephanus sp, Cylicocyclus sp, Cyathostomum sp, Cyathostomum sp, Tridontophorus sp, Cylicodontophorus sp ve Gyalocephalus sp) askaridlerin (Parascaris equorum), larval formları da içeren Oxyuriasis etkenlerinin (Oxyuris equi) ve bağırsak kıl kurtlarının (Strongyloides westeri) tedavi ve kontrolünde kullanılır.

## KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Anthelcide EQ Oral Pat önerilen dozu 10 mg oksibendazol/kg vücut ağırlığıdır. Strongyloideler için doz 15 mg oksibendazol/kg vücut ağırlığıdır. Enjektör pistonu üzerindeki her işaretli kısım 45 kg ağırlığı tedavi etmek üzere ayarlanmıştır. (Strongyloideler için 30 kg ağırlıktır). Tekrar enfeksiyon riskinin olduğu durumlarda uygulama 6-8 haftada bir kez tekrarlanmalıdır.

**Uygulama:** Atın ağırlığı belirlenir. Piston üzerindeki halka, uygulanması gerekli ilaç miktarının verilmesini sağlamak için belirtilen işaretli kısma kadar ayarlanır. Enjektörün üzerindeki kapak çıkarılır. Enjektörün ucu kesici ve molar dişler arasından ağızın yan kısmından sokulur. Piston itilerek pat dilin arka kısmına depolanır. Pratik doz tablosu aşağıda verilmiştir.



10 mg/kg.ca		15 mg/kg.ca	
Piston üzerindeki işaret	Atın ağırlığı (kg)	Piston üzerindeki işaret	Atın ağırlığı (kg)
100	45	300	90
200	90	600	270
400	180	900	405
600	270	1200	540
800	360		
1000	450		
1200	540		

## ÖZEL KLİNİK BİLGİLER

Gebe atların doğumdan 4-5 hafta önce, tayların ise 4-6 haftalık yaşta tedavi edilmeleri önerilir.

## İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Gasterophilus sp. 'nin kontrolünde eş zamanlı olarak kullanılabilen karbon disülfid ile geçimlidir. Karbon disülfide bağlı olası yan etkiler ayrıca gözlemlenmelidir.

## DOZ AŞIMI

Ürünün güvenlik marjı çok geniştir. Önerilen dozun 60 katının herhangi bir yan etkiye yol açmadığı görülmüştür. Zehirliliği: sağaltım dozlarına hayvanların dayanıklılığı iyidir. Ağızdan ÖD<sub>50</sub> at, siğir ve koyunlarda > 60'tır.

## KONTRENDİKASYONLAR

Bünyesi zayıflamış ya da enfeksiyöz hastalıktan, toksemiden veya kolikten etkilenen atlarda kullanılmamalıdır.

**Gebelikte Kullanım:** Tavsiye edilen dozlarda gebe ve laktasyondaki atlarda kullanımı güvenlidir.

## GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz. Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı bir yerde tutunuz.

## UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER

Deri ile kontak etmemesine dikkat edilmelidir. Uygulama sonrası eller ve ürün ile temas eden diğer vücut kısımları yıkanmalıdır.

## MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Raf ömrü imal tarihinden itibaren 24 aydır. (15 -30°C) sıcaklıkta muhafaza edilmelidir.

## TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

Karton kutu içerisinde 24 g pat içeren beyaz renkli yüksek yoğunluklu polietilen enjektörler içinde sunulmuştur.

## SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczaneler, veteriner hekim muayenehaneleri ve hayvan hastanelerinde satılır.

## PROSPEKTÜS ONAY NO:18.09.2008

T.C. GIDA, TARIM VE HAYVANCILIK BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİH-NO:18.09.2008/12-022

## PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

Zoetis Hayvan Sağlığı Ltd. Şti. Buyaka İki Sitesi, Kule 2, 34771, Ümraniye-İstanbul

ÜRETİM YERİ: Zoetis Animal Health, 601 West Cornhusker Highway, Lincoln, Nebraska 68521, Amerika Birleşik Devletleri

zoetis