



Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır.

OVİZAN

Oral Tablet

Antihelmintik

BİLEŞİMİ:

Beyaz-krem renkli, çentikli her tablet 375 mg Oksfendazol, 750 mg Oksiklozanid içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER:

Oksfendazol ruminantlarda, gastro-intestinal nematodlar, akciğer nematodları ve şeritlere etkili, benzimidazol grubundan bir antihelmintiktir. Oksfendazol diğer benzimidazol bileşikleri gibi fumarat redüktaz enzimini inhibe eder ve parazitlerin enerji üretim metabolizması bozulur. Fumarat redüktaz etkinliğinin engellenmesi, ATP şeklinde enerji üretimini de inhibisyona uğrattığından kullanılabilir enerji kalmaz ve parazit ölür.

Oksfendazol, ağızdan (5 mg/kg dozda) uygulama sonrasında 6 saatte plazmada doruk noktaya ulaşır. Atılımı ise, basit midelilerde idrar ile gevişenlerde başlıca safrayla glukronid veya sülfat esterleri halinde atılır.

Nematod yumurtalarını da öldürmesiyle meradan bulaşma riskini de azaltmaktadır.

Oksiklozanid bir salisilanilid türevidir ve özellikle ergin Fasciola türlerine etkilidir. Hücresel seviyede oksidatif fosforilasyon mekanizmasını bozarak etki gösteren bir fasiolosittir.

Oksiklozanid ağızdan verildikten sonra sindirim kanalından iyi emilir, karaciğer, böbrek ve bağırsaklarda yüksek yoğunluklarda bulunur ve glukuronid bileşiği halinde safrayla atılır. Ovizan tablet sindirim kanalından iyi emilir; plazmadaki pik yoğunluğa ulaşması 15–18 saat sürer, ruminantlarda daha çok dışkı ile atılır.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR:

Sığır ve koyunlarda;

- Mide-bağırsak kıl kurtları (Haemonchus sp., Ostertagia sp., Bunostomum spp., Cooperia spp., Nematodirus sp., Oesophagostomum sp., Trichostrongylus sp. ve Strongyloides türleri)
- Akciğer kıl kurtları (D. viviparus, D. filaria)
- Ergin karaciğer kelekleri (Fasciola hepatica, Fasciola gigantica)
- Bağırsak şeritleri (Moniezia türleri) mücadelesinde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Doğrudan veya bir sonda yardımı ile yutturulur veya su içinde eritilerek ağızdan verilir.

Oksfendazol genel farmakolojik dozu : Koyun: 5–7,5 mg/kg c.a., Sığır: 4,5 mg/kg c.a.

Oksiklozanid genel farmakolojik dozu : Koyun ve sığırlara 15 mg/kg c.a. hesabıyla uygulanır.

Pratik doz tablosu

Kuzu	25 kg'a kadar	½ tablet
Koyun	50 kg'a kadar	1 tablet
Dana	Her 50 kg için	1 tablet
Sığır	Her 50 kg için	1 tablet

Koyunlarda her 25 kg artışı için yarım tablet, sığırlarda her 100 kg artışı için 2 tablet daha fazla verilir.

İlkbaharda meraya çıkmadan önce ve sonbaharda meradan döndükten sonra yılda iki uygulama yapılır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR:

Benzimidazol grubu antihelmintiklere karşı T. colubriformis ve H. contortus'da direnç şekillenebileceğinden kullanımında dikkatli olunmalıdır.

Gebelikte kullanımı: Benzimidazol grubu antihelmintikler embriyotoksik ve teratojenik etkilerinden dolayı gebeliğin ilk 1/3'ünde bulunan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

İSTENMEYEN ETKİLER:

Sağaltım dozlarında nadiren hafif ishal, sık pisleme, hafif nefes darlığı, hipotansiyon, ürinyasyon ve defekasyon gibi geçici yan etkiler görülebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

Bromsolan bileşikler (dibromsolan, tribromsolanın eşit miktarlardaki karışımından olan hilomid gibi) ile birlikte kullanılmamalıdır. Birlikte kullanılması durumunda sığırlarda abortlara, koyunlarda da ölüme neden olabilir.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER, ANTİDOT:

Oksiklozanid koyunlara 60 mg/kg c.a. ve üzeri dozlarda uygulandığında ölüm şekillenebilir. Sığırlarda ise 30 mg/kg c.a. dozda uygulandığında bazı zehirlenme belirtileri ortaya çıkabilir. Terapötik endeksinin çok üzerinde yüksek dozlarda verildiğinde, iştahsızlık, depresyon, ataksi, yere yatma ve ayağa kalkmama, solunum hızlanması, salya artışı, spazm gibi toksik belirtiler ortaya çıkabilir, bazen ölüm olabilir. Bu durumda klinik semptomlara göre sağıtıma geçilmelidir.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI:

İlaç Kalıntı Arınma Süresi (İ.K.A.S.): Tedavi sırasında ve son ilaç uygulamasından sonra eti için yetiştirilen sığırlar 28 gün ve koyunlar 21 gün geçmeden kesime sevk edilmemelidir.

Sığırların tedavi sırasında ve son ilaç uygulamasından sonra 5 gün (10 sağımlı) süreyle elde edilen sütleri insan tüketimine sunulmamalıdır. Sütü insan tüketimine sunulan sağmal koyunlarda kullanılmamalıdır.

KONTRENDİKASYONLAR:

- Oksfendazole veya oksiklozanide aşırı duyarlı hayvanlarda kullanılmamalıdır.
- Ağır karaciğer hasarı söz konusu olan hayvanlarda kullanılmamalıdır.

GENEL UYARILAR:

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C'nin altında saklanmalıdır. Buzdolabına konulmamalıdır. Işıktan koruyarak kutusu içinde muhafaza ediniz. Raf ömrü üretim tarihinden sonra 2 yıldır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ:

Karton kutu içerisinde; her biri 10 adet tablet ihtiva eden blisterlerde 10 (10x1), 50 (10x5) ve 100 (10x10) adet tablet şeklinde satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI:

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde, veteriner hekim muayenahanelerinde, polikliniklerinde ve hayvan hastanelerinde satılır (VHR).

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 20.04.2026

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIđI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
06.12.2006–0017/042

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

TOPKİM-Topkapı İlaç Premiks San. ve Tic. A.Ş.
Cevizli Mah. Mustafa Kemal Cad. Hukukçular Towers Sitesi A Blok NO:66A İç Kapı No:8
Kartal/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

DAMLA İLAÇ VE KİMYA SAN. TİC. LTD. ŞTİ.
İDEROSB Sama Cad. L3-1 Parsel No.9 Orhanlı-Tuzla/İstanbul