

**ANEXA I**  
**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

ENROFLOXACINA FP 25, 25 mg/comprimat, comprimate pentru porci, câini, pisici și păsări (broileri și curcani).

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ:

1 comprimat conține:

### Substanța activă:

Enrofloxacină ..... 25 mg

### Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ:

Comprimate neacoperite, de culoare albă, în formă de discuri cu suprafață lenticulară de culoare alb gălbui.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE:

### 4.1 Specii țintă:

- Porci
- Câini
- Pisici
- Păsări (broileri și curcani)

### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă:

Tratamentul infecțiilor primare și secundare ale tractusului respirator, tractusului gastrointestinal, infecțiilor tegumentelor și țesuturilor moi, infecțiilor canalului auditiv extern.

- **Porci:** infecții ale tractusului digestiv și respirator cauzate de bacterii și micoplasme (enterite, septicemii, salmoneloză, stafilococii, micoplasmoză), infecții bacteriene secundare, în enterite și boli respiratorii de origine virală.

- **Câini și pisici:** infecții respiratorii, digestive, genito–urinare, dermatite, otite.

- **Păsări (broileri și curcani):** micoplasmoză, boli bacteriene și infecții cronice respiratorii, colibaciloză, holeră, coriză, salmoneloză, stafilococie, hepatite, artrite.



#### **4.3 Contraindicații:**

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se va administra la cabaline.

Nu se va administra la câinii cu antecedente de epilepsie.

Nu se va administra la animalele deshidratate (poate apărea cristaluria).

#### **4.4 Atenționări speciale (pentru fiecare specie țintă):**

Administrarea fluoroquinolonelor la tineretul canin până la vârsta de 12 luni poate provoca leziuni articulare (modificări ale cartilajelor).

#### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare:**

##### **Precauții speciale pentru utilizare la animale:**

La utilizarea produsului trebuie să se țină cont de politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.

Fluoroquinolonele trebuie rezervate tratamentului afecțiunilor clinice cu răspuns insuficient sau care se preconizează că vor avea un răspuns insuficient la alte clase de antimicrobiene.

Ori de câte ori este posibil fluoroquinolonele trebuie utilizate doar în urma efectuării analizelor de susceptibilitate.

Utilizarea produsului care se abate de la instrucțiunile furnizate în RCP poate spori prevalența bacteriilor rezistente la fluoroquinolone și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte quinolone datorită potențialului de rezistență încrucișată.

##### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:**

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la enrofloxacină trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de ingestie solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta.



#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate):**

La administrarea produselor pe bază de enrofloxacină s-a constatat că efectele adverse pot apărea relativ rar.

Pot apărea următoarele simptome : anorexie, vomă, diaree, dureri abdominale.

Pot apărea simptome neurologice ca : diminuarea acuității vizuale, amețeli, cefalee, convulsii.

Se pot produce reacții alergice : erupții cutanate, fotosensibilizare, febră, leucopenie, trombopenie, anemie hemolitică. La animalele bătrâne pot apărea semne respiratorii traduse prin deprimarea respirației.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație și de ouat:**

Este contraindicată administrarea de enrofloxacină în perioada de reproducție, întrucât poate cauza moartea embrionului.

Nu se administrează la cățelele gestante, lactante.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:**

Administrarea de antacide împiedică absorbția enrofloxacinei.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare:**

Comprimatele se administrează pe cale orală, individual sau mojarate și înglobate în hrană, la porci, câini, pisici și păsări (broileri și curcani).

Doza zilnică: 1 comprimat/5 kg greutate corporală (5 mg substanță activă/kg greutate corporală).

Durata tratamentului este de 5 zile.

Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

#### **4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz:**

Supradozarea poate produce simptome digestive cum ar fi voma, diareea, hemoliza.



#### 4.11 Timp de așteptare:

Carne și organe: – porci: 7 zile

– curcani: 12 zile

– broileri: 5 zile

Nu se utilizează la păsările care produc ouă sau care vor produce oua pentru consum uman.

### 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutică: Fluoroquinolone

Codul veterinar ATC: QJ01MA90

#### 5.1 Proprietăți farmacodinamice:

##### Spectru de activitate:

Enrofloxacină este un derivat de 4-quinolonă fluorurată, făcând parte din ultima generație de quinolone sintetice.

Enrofloxacină este activă față de un spectru larg de bacterii aerobe Gram-negativă și Gram-pozitivă: *Pseudomonas*, *Klebsiella*, *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Proteus* spp., *Brucella* spp., *Aeromonas* spp., *Haemophilus* spp., *Staphylococcus* spp., *Mycoplasma* spp., *Chlamydia* spp.

Are o activitate redusă față de streptococi și bacterii anaerobe.

##### Mod de acțiune:

Mecanismul de acțiune se bazează pe inhibiția unei enzime bacteriene (topoizomeraza tip II), împiedicând astfel replicarea ADN-ului acesteia și conducând la moartea celulei bacteriene.

Fluoroquinolonele au în general o activitate bacteriană semnificativă la concentrații extrem de mici. Pentru cei mai comuni agenți patogeni MIC – Minimal Inhibitory Concentration/μg/ml este: <0,01 – 0,5 pentru *E. Coli*, <0,03 – 0,5 pentru *Klebsiella* spp., <0,003 – 0,5 pentru *Salmonella* spp., 0,25 – 2 pentru *P. aeruginosa*, <0,008 – 0,12 pentru *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, 0,03 – 1 pentru *Staphylococcus aureus*, 0,06 – 4



pentru Streptococcus spp., și 0,01 – 1 pentru Mycoplasma spp. În concentrație optimă (0,1 – 10 µg/ml) poate distruge organismele susceptibile în 20 minute de la expunere.

Au un efect sinergic cu β-lactamele, aminoglicozidele, clindamicina și metronidazolul.

Enrofloxacină are toxicitatea cea mai redusă din întregul grup al quinolonelor. Administrarea în timpul gestației și lactației nu duce la efecte teratogene și embriopate.

## 5.2 Particularități farmacocinetice:

### Absorbție:

În administrarea orală enrofloxacină este bine absorbită și chiar prezența hranei în stomac nu afectează capacitatea de absorbție, ci poate doar încetini ritmul acesteia. Maximum de concentrație în sânge se atinge după 1 – 3 ore de la administrare.

Absorbția în sânge după administrarea intravenoasă, intramusculară sau subcutanată este rapidă.

**Biodisponibilitatea** enrofloxacină ca și a celorlalte fluoroquinolone, cu excepția ciprofloxacină este mai mare de 80%.

### Distribuția:

Enrofloxacină, ca și majoritatea quinolonelor, penetrează rapid toate țesuturile. Au fost găsite nivele ridicate de concentrație în rinichi, ficat și bilă, dar și în fluidul prostatic, oase, endometru și lichidul cefalo-rahidian, s-au găsit nivele de concentrație notabile.

Majoritatea quinolonelor traversează bariera placentară.

Volumul aparent al distribuției celor mai multe quinolone este mare. Gradul atașării la proteinele plasmatică variază de la ~ 10% pentru norfloxacină la > 90% pentru acidul nalidixic.

### Biotransformarea:

Aproximativ 30 – 40 % din conținutul de enrofloxacină se metabolizează în organismul animal în ciprofloxacină, antibacterian înrudit care este de asemenea activ.

N-dezalchilarea enrofloxacină la ciprofloxacină se produce prin mono–oxigenare urmată de hidroxilare la grupul etil al inelului piperazinic, cu formarea unui compus instabil, N – acetilciprofloxacină, care se descompune ulterior la ciprofloxacină. Prin conjugarea cu acidul glucuronic (glucoronidare), se asigură eliminarea pe cale renală.



**Excreția:**

Excreția renală este calea majoră de eliminare a enrofloxacinii prin filtrare glomerulară și secreție tubulară. Concentrațiile în urină sunt mari după 24 ore de la administrare și se pot forma cristale în urina acidă concentrată. În deficiențe renale, eliminarea este defectuoasă și este esențială reducerea dozelor. Deși quinolonele se excretă în mare parte pe cale renală, excreția biliară a substanței active și a metabolizilor este de asemenea o cale importantă de eliminare în unele cazuri (ciprofloxacină, perfloxacină, acid nalidixic). Quinolonele apar în laptele animalelor în lactație, în concentrații mari care persistă o perioadă de timp.

**6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE:****6.1 Lista excipienților:**

Amidon, metilceluloză, stearat de magneziu, talc.

**6.2 Incompatibilități majore:**

Nu se recomandă administrarea concomitentă a fluoroquinolonelor cu nitrofurantoin.  
Fluoroquinolonele măresc efectele neurotoxice ale ciclosporinelor.

Produsul nu se va administra concomitent cu cloramfenicolul, macrolidele, tetraciclina și antiinflamatoarele nesteroidiene.

**6.3 Perioada de valabilitate:**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

**6.4 Precauții speciale pentru depozitare:**

A se păstra la o temperatură mai mică de 25°C.

A se proteja de lumina directă și umiditate.

A se păstra în ambalajul original bine închis.

**6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:**

Flacoane din polietilenă de înaltă densitate (HDPE) cu capac de polietilenă de joasă densitate (LDPE) x 30, 50 și 100 comprimate.

Blister PVC/AL a câte 10 comprimate.

Ambalaj secundar:

Cutii din carton cu 2 blistere sau 10 blistere din PVC/Al x 10 comprimate.

#### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejecțiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

#### **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:**

**PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A**

Str. Principala, nr.944,

Filipeștii de Padure, jud. Prahova,

Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: [office@pasteur.ro](mailto:office@pasteur.ro)

#### **8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:**

150075

#### **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI:**

11.10.2000/ 06.03.2015

#### **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:**

Februarie 2022

#### **INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE:**

Se eliberează pe bază de rețetă veterinară.



**ANEXA III**  
**ETICHETARE ȘI PROSPECT**

**A. ETICHETARE****INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR****INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Cutie carton x 2 blistere x 10 comprimate

Cutie carton x 10 blistere x 10 comprimate

Flacoane din HDPE cu capac de LDPE x50 și 100 comprimate.

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ENROFLOXACINA FP 25, 25 mg/comprimat, comprimate pentru porci, câini, pisici și păsări (broileri și curcani).

Enrofloxacină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

1 comprimat conține:

**Substanța activă:**

Enrofloxacină ..... 25 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Cutie carton x 2 sau 10 blistere x 10 comprimate

Flacon x 50 comprimate

Flacon x 100 comprimate



## 5. SPECII ȚINTĂ

- Porci
- Câini
- Pisici
- Păsări (broileri și curcani)

## 6. INDICAȚII

Tratamentul infecțiilor primare și secundare ale tractusului respirator, tractusului gastro-intestinal, infecțiilor tegumentelor și țesuturilor moi, infecțiilor canalului auditiv extern.

- **Porci:** infecții ale tractusului digestiv și respirator cauzate de bacterii și micoplasme (enterite, septicemii, salmoneloză, stafilococii, micoplasmoză), infecții bacteriene secundare, în enterite și boli respiratorii de origine virală.
- **Câini și pisici:** infecții respiratorii, digestive, genito-urinare, dermatite.
- **Păsări (broileri și curcani):** micoplasmoză, boli bacteriene și infecții cronice respiratorii, colibaciloză, holeră, coriză, salmoneloză, stafilococie, hepatite, artrite.

## 7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

## 8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: – porci: 7 zile  
– curcani: 12 zile  
– broileri: 5 zile

Nu se utilizeaza la păsările care produc ouă sau care vor produce oua pentru consum uman.

## 9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.



#### 10. DATA EXPIRĂRII

EXP. (luna/an):

#### 11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la o temperatură mai mică de 25°C.

A se proteja de lumina directă și umiditate.

A se păstra în ambalajul original bine închis.

A nu se utiliza după data expirării produsului marcată pe etichetă.

#### 12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR

Eliminare: citiți prospectul produsului.

#### 13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

#### 14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”, DUPĂ CAZ

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

#### 15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

**PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A**

Str. Principala, nr.944,

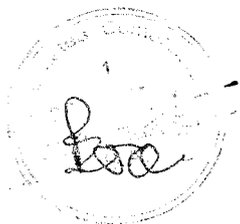
Filipeștii de Padure, jud. Prahova,

Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: [office@pasteur.ro](mailto:office@pasteur.ro)



16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150075

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR**

Flacoane din HDPE cu capac de LDPE x 30 comprimate

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ENROFLOXACINA FP 25, 25 mg/comprimat, comprimate pentru porci, câini, pisici și păsări (broileri și curcani).

Enrofloxacină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

1 comprimat conține:

Enrofloxacină ..... 25 mg

**3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE**

Flacon x 30 comprimate.

**4. CĂI DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**5. TIMP DE AȘTEPTARE**

**Carne și organe:** – porci: 7 zile

– curcani: 12 zile

– broileri: 5 zile

Nu se utilizeaza la păsările care produc ouă sau care vor produce oua pentru consum uman.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Lot:

**7. DATA EXPIRĂRII**



EXP. (luna/an):

**8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII**

Blister PVC/AL x 10 comprimate

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ENROFLOXACINA FP 25, 25 mg/mcomprimat, comprimate pentru porci, câini,  
pisici și păsări (broileri și curcani)  
Enrofloxacină

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A

**3. DATA EXPIRĂRII**

EXP (luna/an):

**4. NUMĂRUL SERIEI**

LOT:

**5. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"**

Numai pentru uz veterinar.



**B. PROSPECT****ENROFLOXACINA FP 25, 25 mg/ comprimat**

- comprimate pentru porci, câini, pisici și păsări (broileri și curcani) -

**1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE****PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A**

Str. Principala, nr.944,

Filipeștii de Padure, jud. Prahova,

Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: [office@pasteur.ro](mailto:office@pasteur.ro)

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Enrofloxacină FP 25, comprimate pentru porci, câini, pisici și păsări (broileri și curcani).

**3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE**

1 comprimat conține:

**Substanța activă:**

Enrofloxacină ..... 25 mg

**4. INDICAȚII**

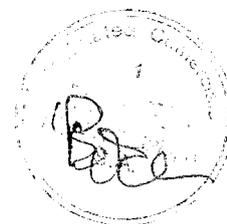
Tratamentul infecțiilor primare și secundare ale tractusului respirator, tractusului gastrointestinal, infecțiilor tegumentelor și țesuturilor moi, infecțiilor canalului auditiv extern.

- **Porci:** infecții ale tractusului digestiv și respirator cauzate de bacterii și micoplasme (enterite, septicemii, salmoneloză, stafilococii, micoplasmoză) infecții bacteriene secundare în enterite și boli respiratorii de origine virală.
- **Câini și pisici:** infecții respiratorii, digestive, genito-urinare, dermatite.
- **Păsări (broileri și curcani):** micoplasmoză, boli bacteriene și infecții cronice respiratorii, colibaciloză, holeră, coriză, salmoneloză, stafilococie, hepatite, artrite.

**5. CONTRAINDICAȚII**

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se va administra la cabaline.



Nu se va administra la câinii cu antecedente de epilepsie.

Nu se va administra la animalele deshidratate (poate apărea cristaluria).

## 6. REACȚII ADVERSE

La administrarea produselor pe bază de enrofloxacină s-a constatat că efectele adverse pot apărea relativ rar.

Pot apărea următoarele simptome: anorexie, vomă, diaree, dureri abdominale.

Pot apărea simptome neurologice ca: diminuarea acuității vizuale, amețeli, cefalee, convulsii.

Se pot produce reacții alergice: erupții cutanate, fotosensibilizare, febră, leucopenie, trombopenie, anemie hemolitică.

La animalele bătrâne pot apărea semne respiratorii traduse prin deprimarea respirației.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

- Porci
- Câini
- Pisici
- Păsări (broileri și curcani)

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Comprimatele se administrează pe cale orală, individual sau mojarate și înglobate în hrană, la porci, câini, pisici și păsări (broileri și curcani).

Doza zilnică: 1 comprimat/5 kg greutate corporală (5 mg substanță activă/kg greutate corporală).

Durata tratamentului este de 5 zile.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

- porci: 7 zile;
- curcani: 12 zile;
- broileri: 5 zile.

Nu se utilizează la păsările care produc ouă sau care vor produce oua pentru consum uman.



## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

- A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.
- A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.
- A se proteja de lumină directă și umiditate.
- A se păstra în ambalajul original, bine închis.
- A nu se utiliza după data expirării produsului marcată pe etichetă.

## **12. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

### **Precauții speciale pentru utilizarea la animale:**

La utilizarea produsului trebuie să se țină cont de politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.

Fluoroquinolonele trebuie rezervate tratamentului afecțiunilor clinice cu răspuns insuficient sau care se preconizează că vor avea un răspuns insuficient la alte clase de antimicrobiene.

Ori de câte ori este posibil fluoroquinolonele trebuie utilizate doar în urma efectuării analizelor de susceptibilitate.

Utilizarea produsului care se abate de la instrucțiunile furnizate în RCP poate spori prevalența bacteriilor rezistente la fluoroquinolone și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte quinolone datorită potențialului de rezistență încrucișată.

### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:**

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la enrofloxacină trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de ingestie solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta.

### **Utilizarea în perioada de gestație, lactație și de ouat:**

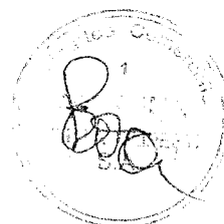
Este contraindicată administrarea de enrofloxacină în perioada de reproducție întrucât poate cauza moartea embrionului.

Nu se administrează la cățelele gestante, lactante.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

### **Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiuni:**

Administrarea de antacide împiedică absorbția enrofloxacinei.



**Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz:**

Supradozarea poate produce simptome digestive cum ar fi: vomă, diareea, hemoliza.

**Incompatibilități:**

Nu se recomandă administrarea concomitentă a fluoroquinolonelor cu nitrofurantoin.

Fluoroquinolonele măresc efectele neurotoxice ale ciclosporinelor.

Produsul nu se va administra concomitent cu cloramfenicolul, macrolidele, tetracilinele și antiinflamatoarele nesteroidiene.

**13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Medicamentele nu trebuie aruncate în apele reziduale sau împreună cu resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată perioada tratamentului, iar dejecțiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

**14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

Februarie 2022

**15. ALTE INFORMAȚII:**

**Natura și compoziția ambalajului primar:**

Flacoane de polietilena de înaltă densitate (HDPE) cu capac de polietilenă de joasă densitate (LDPE) x 30, 50, 100 comprimate.

Blister PVC/AL x 10 comprimate.

**Ambalaj secundar:**

Cutii din carton cu 2 blistere sau 10 blistere din PVC/AL x 10 comprimate.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

