

## **I. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ENROFLOXIN 50 mg, comprimate pentru puii de găină, curcani, porumbei, păsări exotice (papagali, canari, vulturii), păsări de vânătoare (potârnichi, prepelițe, fazani și cocoșii de munte), rozătoare (iepuri, porci de Guineea, soareci, hamsteri), câini și pisici.

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Piecare comprimat conține:

Substanță activă:

Enrofloxacina HCL ..... 50 mg

Pentru lista completă a excipientilor vezi secțiunea 6.1

## **3. FORMĂ FARMACEUTICĂ**

Comprimate rotunde, plate cu două linii încrucișate de divizare, de culoare albă spre gri deschis.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Puii de găină, curcani, porumbei, păsări exotice (papagali, canari, vulturii), păsări de vânătoare (potârnichi, prepelițe, fazani și cocoșii de munte), rozătoare (iepuri, porci de Guineea, soareci, hamsteri), câini și pisici.

### **4.2. Indicații**

Tratament pentru infecțiile determinate de germeni sensibili la acțiunea enrofloxacinei la puii de găină, curcani, porumbei, păsări exotice (papagali, canari, vulturii), păsări de vânătoare (potârnichi, prepelițe, fazani și cocoșii de munte), rozătoare (iepuri, porci de Guineea, soareci, hamsteri), câini și pisici :

- infecții gastrointestinale, infecții respiratorii, infecții ale tractului urinar, infecții cutanate, infecții ale rănilor, piode, prostatite, artrite, osteomielite la câini și pisici atunci când experiența clinică, susținută acolo unde este cazul de identificarea agentului etiologic prin teste specifice, indică enrofloxacina ca antibiotic de selecție;
- colibaciloza, salmoneloză, micoplasmoza, stafilococoza, psitacoza și alte infecții bacteriene la puii de găină, curcani, porumbei, păsări de vânătoare și exotice, rozătoare atunci când experiența clinică, susținută acolo unde este cazul de identificarea agentului etiologic prin teste specifice, indică enrofloxacina ca antibiotic de selecție.

### **4.3. Contraindicații**

Nu se utilizează în caz de sensibilitate cunoscută la enrofloxacina sau la oricare dintre excipientii produsului.

Nu se utilizează în cazuri cunoscute de rezistență la quinolone.

A nu se administra la câinii cu vîrstă sub 8 luni (cei de talie mică), sub 12 luni (pentru cei de talie medie) și 18 luni (pentru cei de talie mare).

Nu se utilizează ca măsură de profilaxie.

Nu se utilizează la pisici cu vîrstă sub 8 săptămâni.

### **4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Nu există.

### **4.5. Precauții speciale pentru utilizare**

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

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale.

Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitatea bacteriilor țintă.

Fluoroquinolonele vor fi păstrate ca rezervă pentru trataamentele care, în condiții clinice, răspund mai puțin la alte clase de substanțe antimicrobiene.



Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din SPC poate duce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la enrofloxacina și poate duce la scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene din grupa quinolinelor din cauza posibilității de apariție a rezistenței incruzișate.

La utilizarea produsului trebuie să se ia seama de politicile antimicrobiene oficiale naționale și regionale. Enrofloxacina trebuie utilizată cu prudență la animalele cu antecedente de epilepsie, la animalele cu disfuncție renală.

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

Se recomandă evitarea contactului direct al produsului cu pielea.

Persoanele cunoscute ca fiind sensibile la enrofloxacină sau la excipienți vor evita contactul cu produsul.

A nu se mânca, bea sau sumă în timpul manipulării produsului. După utilizare se vor spăla bine mâinile.

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

Ocazional, la unele animale se pot observa următoarele reacții adverse: urticarie, tulburări gastrointestinale (vomă, diaree). Foarte rar produsul poate provoca unele modificări comportamentale (neliniște).

Animalele tinere tratate cu enrofloxacină pot suferi deteriorări ale cartilajelor articulare.

#### **4.7. Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Nu se recomandă administrarea produsului la cățelete sau pisicile gestante sau în perioada de lactație.

A nu se administra la păsările ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

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

Atunci când enrofloxacina este utilizată simultan cu cloramfenicol, macrolide, tetracicline și rifampicină se pot întâlni fenomene de antagonism. Produsele pe bază de magneziu și aluminiu pot reduce absorbția enrofloxacinei.

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

Comprimatele se administrează oral, direct sau amestecate în hrănă sau în apă de băut.

Câini și pisici: 5 mg enrofloxacină/kg greutate corporală o dată pe zi sau 2,5 mg enrofloxacină/kg greutate corporală de două ori pe zi, timp de 3 zile.

Puii de găină și curcani: 10 mg enrofloxacină / kg greutate corporală sau 50 mg enrofloxacină/litru apă de băut, timp de 3-5 zile.

Porumbei: 4,5 - 15 mg enrofloxacină/kg greutate corporală o dată sau de două ori pe zi, timp de 5 zile sau 100-200 mg enrofloxacină/litru apă de băut timp de 5-7 zile (în cazul salmonelozei și al infecțiilor respiratorii severe se recomandă un tratament prelungit de 7-10 zile)

Păsări de vânătoare (potârnichi, prepelițe, fazani și cocoși de munte): 10 mg enrofloxacină /kg greutate corporală, sau 50-100 mg enrofloxacină /litru apă de băut, timp de 5 zile;

Păsări exotice (papagali, canari, vulturii) : 10 mg enrofloxacină/kg greutate corporală, sau 100-200 mg enrofloxacină/litru apă de băut, timp de 5 - 10 zile;

Rozătoare (iepuri, porci de Guineea, șoareci, hamsteri) : 5 mg enrofloxacină/kg greutate corporală de două ori pe zi sau 50 - 100 mg enrofloxacină/litru apă de băut timp de 5-7 zile.

#### **4.10. Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)**

În general, produsul este bine tolerat. După administrarea repetată a unor doze multiple se pot observa tulburări gastrointestinale (diaree) ca rezultat al afectării florei bacteriene. În acest caz administrarea produsului trebuie stopată. A nu se depăși doza recomandată. Nu există un antidot specific pentru enrofloxacină.

#### **4.11. Timp de aşteptare**

Carne:

puii de găină: 9 zile

curcani : 11 zile

Nu se administrează la păsările ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

Nu se administrează la prepelițele ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

Nu se administrează la porumbeii destinați consumului uman.

Nu se administrează la păsările de vânătoare (potârnichi, cocoși de munte, prepelițe, fazani) a căror carne este destinată consumului uman.



## 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică- antimicrobiene pentru uz sistemic, fluoroquinolone

Cod veterinar ATC: QJ01MA 90

### 5.1. Proprietăți farmacodinamice

Enrofloxacină aparține grupei fluoroquinolonelor, fiind un antibiotic cu spectru larg și având o marcantă acțiune bactericidă. Mecanismul său de acțiune se realizează prin inhibarea activității subunității A de la nivelul enzimei bacteriene ADN-giraza, în acest mod producându-se inhibarea suprarăsucirii și sintezei ADN-ului având rezultat moartea celulei bacteriene.

Este activă în ambele faze - logaritică și staționară. Enrofloxacină posedă un efect postantibiotic de lungă durată (4-8 ore).

La mamifere este prezentă o enzimă înrudită cu ADN-giraza bacteriană dar nu participă la suprarăsucirea ADN-ului și nu este afectată de fluoroquinolone datorită prezenței unei bariere asimetrice între topoizomeraza II mamiferă și fluoroquinolone, acesta fiind și motivul pentru care fluoroquinolonele au o toxicitate redusă la mamifere, păsări și alte vertebrate.

### 5.2. Particularități farmacocinetice

Enrofloxacină după administrarea orală este absorbită din tractul gastro-intestinal în proporție ridicată (70%). Se distribuie în tot organismul și fiind determinată în toate organele, țesuturile și fluidele organismului (Vd 2-4L/kg). Aproximativ 30-40% este metabolizată la nivel hepatic în principalul său metabolit ciprofloxacinul care ulterior este transformat în sulfociprofloxacin și metabolizat prin glucuronidare. Enrofloxacină este eliminată atât prin mecanisme renale cât și hepatice precum și pe cale galactoforă.

Nu posedă efect cumulativ.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1. Lista excipientilor

Lactoză monohidrat

Celuloză microcristalină (Avicel)

Povidonă K-25

Stearat de magneziu

Silice coloidală

### 6.2. Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinară.

### 6.3. Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani

### 6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în ambalajul original, în locuri uscate, protejat de lumină, la o temperatură sub 25°C.

### 6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

#### Natura ambalajului primar:

Blister din folie de PVC/aluminiu conținând 10 comprimate.

#### Natura ambalajului secundar

Cutie de carton x 10 blistere x 10 comprimate fiecare

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.



**6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeuriilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

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.

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

**7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

GOLASHPHARMA Ltd., 33, Pobeda Street, Sapareva Banya, KUSTENDIL Region, BULGARIA,  
Tel +359 888 300 755

**8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

120188

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

12.07.2006/24.05.2012

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Aprilie 2016

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

Se eliberează numai pe baza de rețeta veterinară.



## INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton x 10 blistere x 10 comprimate fiecare

### 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ENROFLOXIN 50 mg, comprimate pentru puii de găină, curcani, porumbei, păsări exotice (papagali, canari, vulturi), păsări de vânătoare (potârnichi, prepelițe, fazani și cocoși de munte), rozătoare (iepuri, porci de Guineea, șoareci, hamsteri), câini și pisici.

Enrofloxacină

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

Fiecare comprimat conține :

Substanța activă:

Enrofloxacină HCl ..... 50 mg

### 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimate.

### 4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie x 10 blistere x 10 comprimate fiecare

### 5. SPECII TINTĂ

Puii de găină, curcani, porumbei, păsări exotice (papagali, canari, vulturi), păsări de vânătoare (potârnichi, prepelițe, fazani și cocoși de munte), rozătoare (iepuri, porci de Guineea, șoareci, hamsteri), câini și pisici.

### 6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

### 7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

### 8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne:

pui de găină: 9 zile  
curcani : 11 zile.

Nu se administrează la păsări ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

Nu se administrează la prepelițele ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

Nu se administrează la porumbeii destinați consumului uman.

Nu se administrează la păsările de vânătoare (potârnichi, cocoși de munte, prepelițe, fazani) a căror carne este destinată consumului uman.

Nu se administrează la iepurii a căror carne este destinată consumului uman.

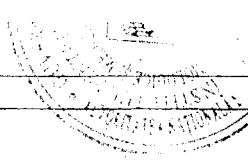
### 9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.



**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra în ambalajul original, la o temperatură sub 25 °C.

A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

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

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

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPIILOR”**

A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPIILOR.

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

GOLASHPHARMA Ltd., 33, Pobeda Street, Sapareva Banya, KUSTENDIL Region, BULGARIA,  
Tel +359 888 300 755

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

120188

**17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot {număr}



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

Blister din folie de PVC/aluminiu x 10 comprimate

**I. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ENROFLOXIN 50 mg, comprimate pentru puii de găină, curcani, porumbei, păsări exotice (papagali, canari, vulturii), păsări de vânătoare (potârnichi, prepelițe, fazani și cocoși de munte), rozătoare (iepuri, porci de Guinea, șoareci, hamsteri), câini și pisici.

Enrofloxacina

**2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

GOLASHPHARMA

**3. DATA EXPIRĂRII**

EXP.{lună/an}

**4. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**5. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar



PROSPECT

Enrofloxin 50 mg, comprimate pentru

puii de găină, curcani, porumbei, păsări exotice (papagali, canari, vulturii), păsări de vânătoare (potarnichi, prepelițe, fazani și cocoșii de munte), rozătoare (iepuri, porci de Guinea, șoareci, hamsteri), câini și pisici

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

Deținătorul autorizației de comercializare și producător pentru eliberarea seriei:

GOLASHPHARMA Ltd., 33, Pobeda Street, Sapareva Banya, KUSTENDIL Region, BULGARIA,

Tel +359 888 300 755

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ENROFLOXIN 50 mg, comprimate pentru puii de găină, curcani, porumbei, păsări exotice (papagali, canari, vulturii), păsări de vânătoare (potarnichi, prepelițe, fazani și cocoșii de munte), rozătoare (iepuri, porci de Guinea, șoareci, hamsteri), câini și pisici

Enrofloxacină

**3. DECLARAAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)**

Fiecare comprimat conține :

Substanță activă:

Enrofloxacină HCl ..... 50 mg

**4 INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Tratament pentru infecțiile determinate de germeni sensibili la acțiunea enrofloxacinei la puii de găină, curcani, porumbei, păsări exotice (papagali, canari, vulturii), păsări de vânătoare (potarnichi, prepelițe, fazani și cocoșii de munte), rozătoare (iepuri, porci de Guinea, șoareci, hamsteri), câini și pisici:

- infecții gastrointestinale, infecții respiratorii, infecții ale tractului urinar, infecții cutanate, infecții ale rănilor, piodermite, prostatite, artrite, osteomielite la câini și pisici, atunci când experiența clinică, susținută acolo unde este cazul de identificarea agentului etiologic prin teste specifice, indică enrofloxacină ca antibiotic de elecție;
- colibacioloza, salmoneloza, micoplasmoza, stafilococoza, psitacoza și alte infecții bacteriene la păsări (pui de găină și curcani), porumbei, păsări de vânătoare și exotice, rozătoare, atunci când experiența clinică, susținută acolo unde este cazul de identificarea agentului etiologic prin teste specifice, indică enrofloxacină ca și antibiotic de elecție.

**5. CONTRAINDICAȚII**

Nu se utilizează în caz de sensibilitate cunoscută la enrofloxacină sau la oricare dintre excipienții produsului.

Nu se utilizează în cazuri cunoscute de rezistență la quinolone.

A nu se administra la câinii cu vârstă sub 8 luni (cei de talie mică), sub 12 luni (pentru cei de talie medie) și 18 luni (pentru cei de talie mare).

Nu se utilizează ca măsură de profilaxie.

Nu se utilizează la pisici cu vârstă sub 8 săptămâni.

**6. REACȚII ADVERSE**

Ocazional, la unele animale se pot observa urticarii, tulburări gastrointestinale (voma, diaree). Foarte rar produsul poate provoca unele modificări comportamentale (neliniște). Animalele tinere tratate cu enrofloxacină pot suferi deteriorări ale cartilajelor articulare.



In general, produsul este bine tolerat. După administrarea repetată a unor doze multiple, se pot observa tulburări gastrointestinale (diaree) ca rezultat al afectării florii bacteriene. În acest caz administrarea produsului trebuie stopată.

Nu există un antidot specific pentru enrofloxacina.

## 7. SPECII TINTĂ

Puii de găină, curcani, porumbei, păsări exotice (papagali, canari, vulturi), păsări de vânătoare (potârnichi prepelițe, fazani și cocoși de munte), rozătoare (iepuri, porci de Guinéa, șoareci, hamsteri), câini și pisici.

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

Comprimatele se administrează oral, direct sau amestecate în hrana sau în apă de băut.

Câini și pisici: 5 mg enrofloxacină/kg greutate corporală o dată pe zi sau 2,5 mg enrofloxacină/kg greutate corporală de două ori pe zi, timp de 3 zile.

Pui de găină și curcani: 10 mg enrofloxacină/kg greutate corporală sau 50 mg enrofloxacină/litru apă de băut, timp de 3-5 zile.

Porumbei: 4,5 - 15 mg enrofloxacină/kg greutate corporală o dată sau de două ori pe zi, timp de 5 zile sau 100-200 mg enrofloxacină/litru apă de băut timp de 5-7 zile (în cazul salmonelozei și a infecțiilor respiratorii severe se recomandă un tratament prelungit de 7-10 zile).

Păsări de vânătoare (potârnichi, prepelițe, fazani și cocoși de munte): 10 mg enrofloxacină/kg greutate corporală, sau 50-100 mg enrofloxacină/litru apă de băut, timp de 5 zile;

Păsări exotice (papagali, canari, vulturi): 10 mg enrofloxacină/kg greutate corporală, sau 100-200 mg enrofloxacină/litru apă de băut, timp de 5 - 10 zile;

Rozătoare (iepuri, porci de Guinéa, șoareci, hamsteri): 5 mg enrofloxacină/kg greutate corporală de două ori pe zi sau 50 - 100 mg enrofloxacină/litru apă de băut timp de 5-7 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. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne:

pui de găină: 9 zile

curcani :11 zile.

Nu se administrează la păsări ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

Nu se administrează la prepelițele ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

Nu se administrează la porumbeii destinați consumului uman.

Nu se administrează la păsările de vânătoare (potârnichi, cocoși de munte, prepelițe, fazani) a căror carne este destinată consumului uman.

Nu se administrează la iepurii a căror carne este destinată consumului uman.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original, la o temperatură sub 25 °C.

A se proteja de luminiș. A se păstra în loc uscat.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe eticheta.

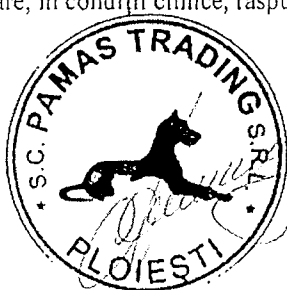
## 12. ATENTIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare:

Precauții speciale pentru utilizarea la animale

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale.

Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitatea bacteriilor tintă. Fluoroquinolonele vor fi păstrate ca rezerva pentru tratamentele care, în condiții clinice, răspund mai puțin la alte clase de substanțe antimicrobiene.



La utilizarea produsului trebuie sa se tina seama de politicile antimicrobiene oficiale,nationale si regionale. Utilizarea produsului in afara instructiunilor din SPC poate duce la cresterea prevalentei bacteriilor rezistente la enrofloxacină si poate duce la scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene din grupa quinolonelor din cauza posibilitatii de aparitie a rezistentei incruscate.

Enrofloxacină trebuie utilizată cu prudență la animalele cu antecedente de epilepsie sau la animalele cu disfuncție renală.

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

Se recomandă evitarea contactului direct al produsului cu pielea.

Persoanele cunoscute ca fiind sensibile la enrofloxacină sau la excipienți vor evita contactul cu produsul.

A nu se manca, bea sau fuma in timpul manipulării produsului. Dupa utilizare se spală bine mâinile.

**Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Nu se recomandă administrarea produsului la cătelele sau pisicile gestante sau în perioada de lactație.

A nu se administra la păsările ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

**Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Atunci când enrofloxacină este utilizată simultan cu cloramfenicol, macrolide, tetracicline și rifampicină se pot întâlni fenomene de antagonism. Produsele pe bază de magneziu și aluminiu pot reduce absorbția enrofloxacinei.

**Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)**

In general, produsul este bine tolerat. După administrarea repetată a unor doze multiple, se pot observa tulburări gastrointestinale (diaree) ca rezultat al afectării florei bacteriene. In acest caz administrarea produsului trebuie stopată. A nu se depăși doza recomandată.

Nu există un antidot specific pentru enrofloxacină.

**Incompatibilități**

In absenta studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

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

Animalele tratate vor fi menținute in adăposturi pe toata durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta si NU se vor folosi la fertilizarea solului.

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

**14. DATA ÎN CARE A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

Aprilie 2016

**ALTE INFORMAȚII**

Natura ambalajului primar:

Blister din folie de PVC/aluminiu conținând 10 comprimate.

Natura ambalajului secundar

Cutie de carton x 10 blistere x 10 comprimate fiecare

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

PAMAS TRADING SRL Str. Stefan Greceanu, Nr 5, Bl. L2, Et. 7, Ap. 12, Ploiești, ROMANIA  
Tel 0755 755 755

