

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

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

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare comprimat conține:

Substanța activă:

Enrofloxacină HCL 50 mg

Pentru lista completă a excipienților 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, vulturi), păsări de vânătoare (potârnică, prepelițe, fazani și cocoși de munte), rozătoare (iepuri, porci de Guineea, șoareci, hamsteri), câini și pisici.

4.2. Indicații

Tratament pentru infecțiile determinate de germeni sensibili la acțiunea enrofloxacinii la puii de găină, curcani, porumbei, păsări exotice (papagali, canari, vulturi), păsări de vânătoare (potârnică, prepelițe, fazani și cocoși de munte), rozătoare (iepuri, porci de Guineea, 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;
- colibaciloza, salmoneloza, 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 enrofloxacină ca antibiotic de elecție.

4.3. 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 vârsta 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 vârsta 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 tinta .

Fluoroquinolonele vor fi păstrate ca rezervă pentru tratamentele 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 enrofloxacină și poate duce la scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene din grupa chinolonelor din cauza posibilității de apariție a rezistenței încrucisate. La utilizarea produsului trebuie să se țină seama de politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale. 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 mânca, bea sau fuma 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 cățelele 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 enrofloxacină este utilizată simultan cu cloramfenicol, macrolide, tetraciclone și rifampicină se pot întâlni fenomene de antagonism. Produsele pe bază de magneziu și aluminiu pot reduce absorbția enrofloxacină.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Comprimetele se administrează oral, direct sau amestecate în hrană sau în apa 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 (potârniche, 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 (iepurii, 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 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 (potârniche, cocoși de munte, prepelițe, fazani) a căror carne este destinată consumului uman.



Nu se administrează la iepurii 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 - logaritmică 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 glucoronidare. 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 excipienților

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 veterinare.

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 veterinare neutilizate sau a deșeurilor 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. DEȚINĂTORUL 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 rețetă 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 vânatoare (potârnichi, prepelițe, fazani și cocoși de munte), rozătoare (iepuri, porci de Guineea, șoareci, hamsteri), câini și pisici.
Enrofloxacină

2. DECLARAREA SUBSTANTELOR 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 ȚINTĂ

Puii de găină, curcani, porumbei, păsări exotice (papagali, canari, vulturi), păsări de vânatoare (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 vânatoare (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 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.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

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

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPILOR”

A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPILOR.

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 FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII

Blister din folie de PVC/aluminiu x 10 comprimate

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

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

Enrofloxacină

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

GOLASHPHARMA

3. DATA EXPIRĂRII

EXP .{lună/an}

4. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

5. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

Numai pentru uz veterinar



PROSPECT

Enrofloxin 50 mg, comprimate pentru

puii de găină, curcani, porumbei, păsări exotice (papagali, canari, vulturi), păsări de vânatoare (potarnichi, prepelițe, fazani și cocoși de munte), rozătoare (iepuri, porci de Guineea, 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, vulturi), păsări de vânatoare (potarnichi, prepelițe, fazani și cocoși de munte), rozătoare (iepuri, porci de Guineea, șoareci, hamsteri), câini și pisici
Enrofloxacină

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

Fiecare comprimat conține :

Substanța activă:

Enrofloxacină HCl 50 mg

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratament pentru infecțiile determinate de germeni sensibili la acțiunea enrofloxacinii la puii de găină, curcani, porumbei, păsări exotice (papagali, canari, vulturi), păsări de vânatoare (potarnichi, prepelițe, fazani și cocoși de munte), rozătoare (iepuri, porci de Guineea, 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;
- colibaciloza, salmoneloza, micoplasmoza, stafilococoza, psitacoza și alte infecții bacteriene la păsări (pui de găină și curcani), porumbei, păsări de vânatoare 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 vârsta 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 vârsta 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.



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.

Nu există un antidot specific pentru enrofloxacină.

7. SPECIIȚINTĂ

Puii de găină, curcani, porumbei, păsări exotice (papagali, canari, vulturi), păsări de vânătoare (potârniche, prepelițe, fazani și cocoși de munte), rozătoare (iepurii, porci de Guineea, 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 hrană sau în apa 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 (potârniche, 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 (iepurii, 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.

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

Carn:

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 (potârniche, 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 vedere și îndemâna copiilor.

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

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

A nu se utiliza după data expirării marcată pe eticheta.

12. ATENȚIONARE (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 tinta. 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 în afara instrucțiunilor din SPC poate duce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la enrofloxacină și poate duce la scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene din grupa quinolonelor din cauza posibilității de apariție a rezistenței încrucisate. .

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 în timpul manipulării produsului. După utilizare se spală bine mâinile.

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

Nu se recomandă administrarea produsului la cățelele 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, tetraciclina și rifampicină se pot întâlni fenomene de antagonism. Produsele pe bază de magneziu și aluminiu pot reduce absorbția enrofloxacină.

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.

Incompatibilitati

În absența 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 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.

14. DATA ÎN CARE A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

Aprilie 2016

ALTE INFORMAȚII

Natura ambalajului primar:

Blistere 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

