

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Enroxil Flavour 50 mg Comprimate pentru câini

## 2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

### Substanță activă:

Fiecare comprimat conține:  
Enrofloxacină 50 mg.

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMĂ FARMACEUTICĂ

Comprimat

Comprimate ușor biconvexe, de culoare de la gălbui la castaniu, cu posibile puncte vizibile albe sau închise la culoare, cu marginile teșite. Comprimatele pot fi divizate în 2 părți egale.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Câini.

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

Produsul se administrează câinilor în tratamentul infecțiilor bacteriene ale tractului digestiv, respirator și urogenital, în infecții ale pielii, în infecții secundare ale rănilor și în otite externe, cazuri în care experiența clinică, susținută acolo unde este posibil de antibiograme ale agentului cauzal, indică enrofloxacina ca medicament de elecție.

### 4.3 Contraindicații

Cartilajul articular poate fi afectat în perioada de creștere rapidă, de aceea nu administrați produsul la câinii cu vîrstă mai mică de 1 an sau în mod excepțional la câinii din rasele de talie mare cu o perioadă de creștere de până la 18 luni.

Nu administrați la câini cu alergii la substanța activă sau la oricare din excipienți.

Nu administrați la câini cu tulburări convulsive, deoarece enrofloxacina poate cauza stimularea sistemului nervos central.

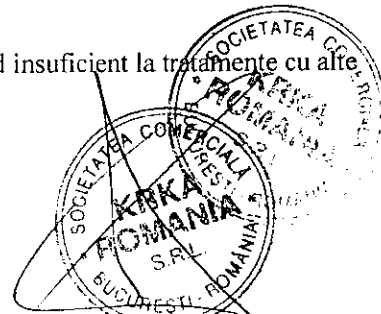
### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Vezi secțiunea 4.3.

### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

#### i) Precauții speciale pentru utilizare la animale

Fluorochinolonele trebuie utilizate în afecțiuni ce nu răspund sau răspund insuficient la tratamente cu alte clase de substanțe antimicrobiene.



Unde este posibil, folosirea fluorochinolonelor trebuie coroborată cu antibiograma. Utilizarea produsului în neconcordanță cu instrucțiunile din SPC poate duce la creșterea rezistenței bacteriilor la fluorochinolone și poate induce scăderea eficienței altor chinolone datorită rezistenței încrucișate. La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale.

Nu depășiți doza recomandată.

Produsul nu se utilizează în scop profilactic.

Administrați produsul cu atenție la cainii cu disfuncții renale și hepatice severe.

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

Spălați mâinile după utilizare.

În cazul contactului produsului cu ochii, clătiți din abundență cu apă.

În cazul ingestiei accidentale, cereți ajutor medical de urgență și arătați medicului prospectul produsului.

Persoanele cu alergii la fluorochinolone trebuie să evite contactul cu produsul.

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

În perioada de creștere rapidă, enrofloxacină poate afecta dezvoltarea cartilajelor articulare.

În cazuri rare se observă anorexie și stări de vomă.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Utilizați produsul cu precauție la recomandările medicului veterinar.

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

Nu combinați cu tetracicline, fenicoli sau macrolide datorită efectului potențial antagonistic.

Administrarea concomitentă a fluorochinolonelor și anticoagulantelor poate duce la intensificarea efectului anticoagulant.

Nu combinați cu teofilina deoarece poate duce la creșterea timpului de eliminare a acestei substanțe.

Administrarea concomitentă a substanțelor ce conțin magneziu sau aluminiu poate fi urmată de întârzierea absorbtiei enrofloxacinei.

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

Nu depășiți doza recomandată. Doza de enrofloxacină recomandată este de 5 mg/kg greutate corporală, administrată oral, o dată pe zi sau divizată în 2 doze în aceeași zi, pentru o perioadă cuprinsă între 5 și 10 zile, în timpul mesei sau între mese.

Durata tratamentului la caini poate fi extinsă în funcție de răspunsul clinic și de recomandările medicului veterinar responsabil.

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis pentru a evita subdozarea.

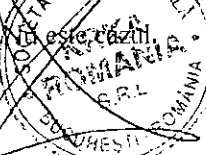
Doza zilnică pentru caini de talie medie: 1 comprimat pe 10 kg greutate corporală.

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

În supradozare accidentală, poate apărea stări de vomă, diaree, disfuncții ale sistemului nervos central și schimbări comportamentale.

Nu există antidot iar tratamentul supradozării se face simptomatic.

#### **4.11 Timp de așteptare**



## 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Enrofloxacina este o substanță sintetică, cu spectru mare de acțiune antimicrobian, aparținând grupului fluorochinolonelor.

Codul veterinar ATC: QJ01MA90

### 5.1 Proprietăți farmacodinamice

Enrofloxacina are acțiune bactericidă împotriva bacteriilor Gram pozitive și Gram negative și a micoplasmelor. Mecanismul de acțiune a chinolonelor este unic în sfera substanțelor antimicrobiene – acționează în principal prin inhibarea ADN-girazei, o enzimă ce controlează procesul de spiralare a ADN-ului bacterian în timpul replicării. Resigilarea helixului dublu este inhibată rezultând o degradare ireversibilă a ADN-ului cromozomial. Fluorochinolonele posedă, de asemenea, activitate împotriva bacteriilor aflate în faza staționară printr-o alterare a permeabilității membranei fosfolipidice exterioare a peretelui celular.

Rezistența bacteriilor la fluorochinolone apare cel mai des prin alterarea ADN-girazei, prin mutații. Mai rar apar mutații la topoizomeraza-IV. Alte mecanisme de rezistență apar când bacteriile diminuează abilitatea medicamentului de a pătrunde în celule sau când măresc rata transportului activ din interior spre exterior. Rezistența este dezvoltată cromozomial și, în orice caz, persistă după ce terapia antimicrobiană se încheie. Poate apărea rezistență încrucisată a enrofloxacinei cu alte fluorochinolone. Rezistența la *Campylobacter* și *Salmonella* de-a lungul timpului este monitorizată datorită impactului în sănătatea umană.

### 5.2 Particularități farmacocinetice

În cazul câinilor, enrofloxacina, administrată oral sau parenteral, atinge aceleași niveluri serice. Enrofloxacina este rapid absorbită după administrarea orală, intramusculară și subcutanată. În studiile efectuate pe câini, doza de enrofloxacină administrată a fost de 4,91 mg/kg greutate corporală. Concentrația maximă plasmatică a fost de  $1179,94 \pm 260,83$  ng/ml și a fost atinsă în 1,57 ( $\pm 0,62$ ) ore ( $T_{max}$ ). ASC a fost  $4037 \pm 1155,82$  ng h/ml iar timpul de înjumătărire  $T_{1/2}$  a fost 3,78 ore (media armonică). Aproximativ 40% din doza de enrofloxacină administrată oral sau intravenos la câini este metabolizată în ciprofloxacină.

Concentrația maximă plasmatică de ciprofloxacină a fost de  $491,99 \pm 57,95$  ng/ml.  $T_{max}$  a fost  $1,79 \pm 2,6$  ore iar timpul de înjumătărire a fost de 5,10 ore (media armonică). Media  $ASC_{tot}$  de ciprofloxacină a fost  $3737,21 \pm 562,65$  ng h/ml.

Enrofloxacina posedă un înalt volum de distribuție. Niveluri tisulare de 2-3 ori mai mari decât cele găsite în ser au fost demonstrează la animalele de laborator și la speciile țintă. Organele cu niveluri înalte de substanță sunt pulmonii, ficatul, rinichii, pielea, oasele și sistemul limfatic. Enrofloxacina se distribuie de asemenea în lichidul cerebrospinal, în umoarea apoasă și în fetusul animalelor gestante.

Eliminarea enrofloxacinei se face renal, în primul rând prin filtrare glomerulară și secreție tubulară.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

Manitol

Amidon de porumb

Amidono-glicolat de sodiu (tip A)

Aromă de carne 10022

Sediuță laurilsulfat

Copolimer β-acic metacrilat butilat

Dibutil sebacat

Cross carméliză sodică



Dioxid de siliciu coloidal anhidru

Talc

Stearat de magneziu

#### **6.2 Incompatibilități**

Nu se cunosc.

#### **6.3 Perioadă de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medical veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani. Jumătatea nefolosită a comprimatului se reintroduce în ambalajul original și se administrează în maxim 24 de ore.

#### **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

Nu necesită condiții speciale de depozitare.

#### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Blister din film de poliamidă/aluminiu/ clorură de polivinil (OPA/Al/PVC), sigilat la cald pe folie de aluminiu conținând 10 comprimate / blister. Fiecare cutie de carton conține 10 blistere.

Blister din film de poliamidă/aluminiu/clorură de polivinil (OPA/Al/PVC), sigilat la cald pe folie de aluminiu conținând 10 comprimate /blister. Fiecare cutie de carton conține 1 blister.

Este posibil ca nu toate mărimele de ambalaj să fie comercializate.

#### **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.

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

KRKA, d.d., Novo mesto

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Slovenia

Tel: 07 331 21 11

Fax: 07 332 15 37

Email: info@krka.biz

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

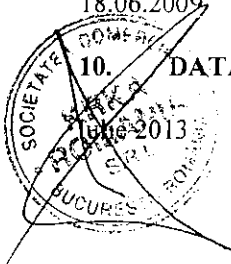
090087

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

18.06.2009

10.

**DATA REVIZUIRII TEXTULUI**



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL COMUN****Cutie de carton mică și mare****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Enroxil Flavour 50 mg Comprimate pentru câini.  
Enrofloxacină

**2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare comprimat conține 50 mg enrofloxacină.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 comprimate  
100 comprimate

**5. SPECII ȚINTĂ**

Câini

**6. INDICAȚII****7. METODE ȘI CĂI DE ADMINISTRARE**

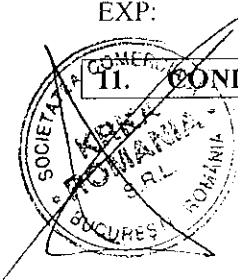
Citiți eticheta de pe ambalaj înainte de utilizare.  
Comprimatul este administrat pe cale orală o dată pe zi sau divizat în două doze, în timpul sau între mese.

**8. TEMPORALITATEA DOZĂRII****9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citiți eticheta de pe ambalaj înainte de utilizare.  
Jumătatea nefolosită a comprimatului se reintroduce în ambalajul original și se administrează în maxim 24 de ore.  
Atenționări pentru persoana ce manipulează produsul - citiți eticheta de pe ambalaj.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP:

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminat 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 ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDEREA COPIILOR”**

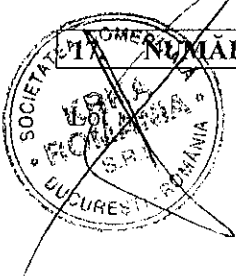
A nu se lăsa la îndemână și vederea copiilor.

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

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6  
8501 Novo mesto  
Slovenia  
Tel: 07 331 21 11  
Fax: 07 332 15 37  
email:info@krka.biz

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

Numărul autorizației de comercializare:



**NUMĂRUL DE FABRICATIE AL LOTULUI DE PRODUS**

**INFORMAȚII MINIME CE APAR PE BLISTERE**

**Blistere**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Enroxil Flavour 50 mg Comprimate pentru câini.  
Enrofloxacină

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

KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenia

**3. DATA EXPIRĂRII**

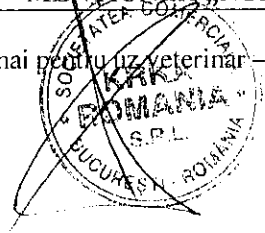
EXP:

**4. NUMĂRUL DE LOT**

Lot:

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

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



## PROSPECT

Enroxil Flavour 50 mg Comprimate pentru caini

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

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul:

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6  
8501 Novo mesto  
Slovenia  
Tel: 07 331 21 11  
Fax: 07 332 15 37  
Email: [info@krka.biz](mailto:info@krka.biz)

Producător pentru eliberarea seriei:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia  
Virbac S.A., 1ère avenue, 2065 m L.I.D., 06516 Carros Cedex, França

## **2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Enroxil Flavour 50 mg Comprimate pentru caini

### Enrofloxacină

### **3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTORI INGREDIENȚI**

Fiecare comprimat conține 50 mg enrofloxacină.

Comprimate ușor biconvexe, de culoare de la galben la castaniu, cu posibile puncte vizibile albe sau închise la culoare, cu marginile teșite.

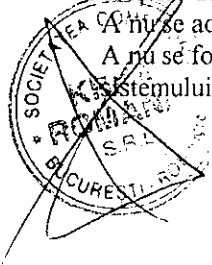
#### **4. INDICAȚII**

Produsul se administrează cainilor în tratamentul infecțiilor bacteriene ale tractului digestiv, respirator și urogenital, în infecții ale pielii, în infecții secundare ale rănilor și în otite externe, cazuri în care experiența clinică indică enrofloxacina ca medicament de selecție.

## **5. CONTRAINDICAȚII**

A nu se administra la cainii mai mici de 1 an sau la rasele de Caini foarte mari cu o perioada de crestere de pana la 18 luni, deoarece cartilajul articular poate fi afectat in perioada de crestere rapida. Nu se administra in caz de hipersensibilitate substanta activa sau oricare din excipienti.

A nu se folosi la căini cu tulburări convulsive, deoarece enrofloxacina poate cauza stimularea sistemului nervos central.



## **6. REACȚII ADVERSE**

În perioada de creștere rapidă, enrofloxacina poate afecta dezvoltarea cartilajelor articulare. Dacă observați orice reacție adversă severă sau alte reacții ce nu au fost menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.  
În cazuri rare se observă anorexie și vomă.

## **7. SPECII ȚINTĂ**

Câini

## **8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE**

Nu depășiți doza recomandată. Doza recomandată la câini este de 5 mg/kg Enroxil Flavour 50 mg Comprimate pentru câini, oral, o dată pe zi sau divizată în 2 doze în aceeași zi, pentru o perioadă cuprinsă între 5 și 10 zile, în timpul mesei sau între mese.

Durata tratamentului la câini poate fi extinsă în funcție de răspunsul clinic și de recomandările medicului veterinar responsabil.

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis pentru a evita supradozarea.

Doza zilnică pentru câinii din rasele de medie este: 1 comprimat Enroxil Flavour 50 mg pe 10 kg greutate corporală.

## **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Comprimatele se administrează oral, o dată pe zi sau divizate în 2 doze în aceeași zi, în timpul mesei sau între mese.

## **10. TEMPORALITATEA DOZĂRILOR**

Nu este cazul.

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

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Jumătatea nefolosită a comprimatului se reintroduce în ambalajul original și se administrează în maxim 24 de ore.

Acst produs medical veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A nu se utilizează după data expirării imprimată pe etichetă.

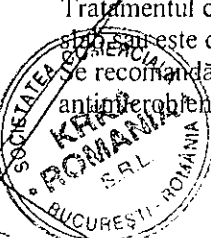
## **12. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

A nu se combina cu teofilina (medicament folosit ca dilatator bronșic) deoarece poate duce la creșterea timpului de eliminare a acestei substanțe.

Administrarea concomitentă a substanțelor ce conțin magneziu sau aluminiu poate fi urmată de întârzirea absorbtiei enrofloxacinei.

Tratamentul cu fluorochinolone se recomandă să fie făcut doar în cazul în care evoluția clinică a răspunsă la tratamentele de așteptat și răspundă slab la tratamentul cu alte clase de antibiotice.

Sunt recomandate ca decizia privind utilizarea produsului să se ia doar pe baza rezultatelor testelor anti-hiperobogene. Utilizarea produsului în neconcordanță cu instrucțiunile din RCP poate duce la



creșterea rezistenței bacteriilor la fluorochinolone și poate induce scăderea eficienței altor chinolone datorită rezistenței încrucișate.

Regulile antimicrobiene oficiale și locale trebuie luate în considerare când produsului este utilizat. Enroxil Flavour 50 mg nu se utilizează în scop profilactic.

Produs de uz veterinar.

A nu se depăși doza recomandată.

Administrați produsul cu atenție la câinii cu disfuncții renale și hepatice severe.

În cazuri rare a fost observată vomă și anorexie.

Utilizați produsul numai în acord cu evaluarea de către medicul veterinar a balanței risc/beneficiu.

În supradozare accidentală, poate apărea vomă, diaree și disfuncții ale sistemului nervos central și schimbări comportamentale.

Nu există antidot iar tratamentul se face simptomatic.

Nu combinați cu alte medicamente ca tetracicline, fenicoli sau macrolide deoarece acestea pot neutraliza efectul enrofloxacinei.

Administrarea concomitentă cu fluorochinolonele poate duce la intensificarea acțiunii anticoagulantelor (medicamente ce previn coagularea sângei).

#### **Atenționări pentru persoana ce manipulează produsul**

Spălați mâinile după utilizare.

În cazul contactului produsului cu ochii, clătiți din abundență cu apă.

În cazul ingestiei accidentale, cereți ajutor medical de urgență și arătați medicului prospectul produsului.

Persoanele cu alergii la fluorochinolone trebuie să evite contactul cu produsul.

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

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

Întrebați medicul veterinar cum se păstrează medicamentele ce nu se mai folosesc. Aceste măsuri ajută la protecția mediului înconjurător.

#### **14. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI DIN PROSPECT**

#### **15. ALTE INFORMAȚII**

Blister din film de poliamidă/aluminiu/clorură de polivinil (OPA/Al/PVC), sigilat la cald pe folie de aluminiu conținând 10 comprimate/blister. Fiecare cutie de carton conține 10 blistere.

Blister din film de poliamidă/aluminiu/clorură de polivinil (OPA/Al/PVC), sigilat la cald pe folie de aluminiu conținând 10 comprimate/blister. Fiecare cutie de carton conține 1 blister.

Este posibil ca nu toate mărimele de ambalaj să fie comercializate.

