



PRODUS MEDICINAL VETERINAR

XEDEN 200 mg comprimat pentru câini

PARTEA I B

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

Forma farmaceutică

Comprimat

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

XEDEN 200 mg comprimat pentru câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanță activă:

Un comprimat conține:

Enrofloxacin..... 200,00 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat

Comprimat în formă de trifoi, de culoare bej, marcat

Comprimatul poate fi divizat în patru părți egale.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

La câini:

- Tratamentul infecțiilor tractului urinar inferior (asociate sau nu cu prostatita) și infecțiilor tractului urinar superior cauzate de *Escherichia Coli* sau *Proteus mirabilis*.
- Tratamentul piodermitei superficiale și profunde.

4.3 Contraindicații

A nu se administra câinilor tineri sau în creștere (în vârstă de mai puțin de 12 luni (rase mici) sau sub 18 luni (rase mari) deoarece produsul poate cauza alterări ale cartilajului epifizar la căței în creștere.

A nu se administra câinilor cu dereglări temperamentale deoarece enrofloxacina poate cauza stimularea SNC.

A nu se administra la câinii cu hipersensitivitate cunoscută la fluoroquinolone sau cunoscută la oricare dintre excipienții produsului.

A nu se administra produsul în cazul în care există rezistență la chinolone deoarece există aproape întotdeauna rezistență încrucișată față de alte chinolone și rezistența încrucișată completă față de fluoroquinolone.

A nu se administra împreună cu tetraciline, fenicoli și macrolide datorită posibilității apariției efectelor antagoniste.

Vezi secțiunea 4.7.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

i) Precauții speciale pentru utilizare la animale

Fluorochinolonele ar trebui utilizate pentru tratamentul bolilor clinice care au reacționat slab sau care se așteaptă să reacționeze slab față de alte clase de antimicrobiene.

Când este posibil, fluorochinolonele ar trebui folosite în baza rezultatelor testului de sensibilitate. Devierea de la instrucțiunile de administrare specificate în SPC poate cauza creșterea prevalenței rezistenței bacteriilor față de fluorochinolone și poate scădea efectul tratamentului cu alte chinolone datorită rezistenței încrucișate a acestora.

Politicele oficiale locale cu privire la antimicrobiene ar trebui luate în considerare înaintea administrării acestui produs.

Utilizați produsul cu grijă la câini cu afecțiuni grave hepatice și renale.

Piodermita este de obicei secundara altor boli. Este de dorit să se determine cauza primară și să se trateze animalul în consecință.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la (fluoro)chinolone trebuie să evite contactul cu produsul.

În cazul ingerării accidentale apălați urgent la ajutorul unui medic și prezentați prospectul produsului.

Spălați mâinile după manipularea produsului.

În cazul în care produsul intra în contact cu ochii, spălați cu foarte multă apă.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Posibile alterări ale cartilajului articular la cățele în creștere (vezi 4.3 contraindicații).

În cazuri rare se observă vomă și anorexie.

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

Folosirea în timpul gestației:

Studiile de laborator efectuate pe animale de laborator (șobolan, șinșila) nu au demonstrat efectul teratogen, fetotoxic sau maternotoxic.

A se utiliza numai în concordanță cu evaluarea de către medicul veterinar a raportului beneficiu/risc.

Folosirea în timpul lactației:

Datorită faptului că enrofloxacin trece în laptele matern, administrarea sa nu este indicată la femelele în timpul lactației.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Utilizarea concomitentă cu flunixin trebuie făcută sub stricta supraveghere a medicului veterinar deoarece interacțiunea între aceste medicamente poate cauza efecte adverse datorită întârzierii eliminării din organism. Administrarea concomitentă cu teofilina trebuie făcută sub strictă supraveghere deoarece nivelul seric al teofilinei poate crește.

Administrarea concomitentă cu produse ce conțin aluminiu și magneziu (cum ar fi antacidele și sucralfate) poate reduce absorbția de enrofloxacină. Aceste medicamente ar trebuie administrate cu o pauză de 2 ore între ele.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Uz oral

5 mg de enrofloxacin/kg/zi într-o singură doză zilnică, adică un comprimat pentru 40 kg zilnic timp de:

- 10 zile în infecțiile tractului urinar inferior

- 15 zile în infecțiile tractului urinar superior și în infecțiile tractului urinar inferior asociate cu prostatita
 - până la 21 zile în piodermita superficială depinzând de răspunsul clinic
 - până la 49 zile în piodermita profundă depinzând de răspunsul clinic
- Tratamentul trebuie reevaluat în cazul în care nu apar îmbunătățiri clinice la jumătatea perioadei de tratament.

XEDEN 50 mg număr de comprimate pe zi	XEDEN 150 mg număr de comprimate pe zi	XEDEN 200 mg număr de comprimate pe zi	Greutate (kg) corporală
1/4			≥ 2 - < 4
1/2			≥ 4 - < 6,5
3/4	1/4		≥ 6,5 - < 8,5
1	1/4		≥ 8,5 - < 11
1 1/4	1/2		≥ 11 - < 13,5
1 1/2	1/2		≥ 13,5 - < 17
	3/4	1/2	≥ 17 - < 25
	1	3/4	≥ 25 - < 35
	1 1/4	1	≥ 35 - < 40
	1 1/2	1	≥ 40 - < 45
	1 1/2	1 1/4	≥ 45 - < 50
	1 3/4	1 1/4	≥ 50 - < 55
	2	1 1/2	≥ 55 - < 65
		1 3/4	≥ 65 - < 80

Comprimatele sunt aromate și sunt bine acceptate de câini. Tabletele pot fi administrate direct în gura câinelui sau simultan cu mâncarea, dacă este necesar.

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

Supradozarea poate cauza vomă și stări nervoase (tremurături musculare, lipsă de coordonare și convulsii) care pot face necesară întreruperea tratamentului.

În absența unui antidot cunoscut, se aplică tratament simptomatic și de eliminare a medicamentului.

Dacă este necesar, administrarea aluminiului sau magneziului din antacizi sau carbon activat poate reduce nivelul de absorbție al enrofloxacinii.

Conform literaturii, semne de supradozare cu enrofloxacină la câine, precum: inapetență, tulburări gastrointestinale au fost observate la aproximativ de 10 ori doza recomandată când a fost administrată doua săptămâni.

Nu au fost observate semne de intoleranță la câinii la care s-a administrat de 5 ori doza recomandată timp de o lună.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Codul veterinar ATC: QJ01MA90

Grupa farmacoterapeutică: Fluorochinolone

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Enrofloxacin este un antibiotic de sinteză aparținând grupei fluorochinolonei care acționează prin inhibarea topoizomerazei II, o enzimă implicată în mecanismul replicării bacteriene.

Enrofloxacină exercită o activitate bactericidă dependentă de concentrație cu valori similare de concentrație minimă inhibitorie și concentrații minime bactericide. De asemenea posedă o activitate împotriva bacteriilor aflate în faza staționară prin alterarea permeabilității membranei celulare externe fosfolipidice a peretelui celular.

Enrofloxacină este activă față de un spectru larg de bacterii Gram-negative, în special cele din grupul Enterobacteriaceae. *Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.* and *Enterobacter spp.* sunt în general susceptibile.

Pseudomonas aeruginosa are o sensibilitate variabilă și de obicei când este susceptibilă are un MIC mai mare decât alte bacterii sensibile.

Staphylococcus aureus and *Staphylococcus intermedius* sunt în mod obișnuit susceptibile.

Streptococii, enterococii, bacteriile anaerobe în general sunt considerate rezistente.

Inducerea rezistenței la chinolone poate fi dezvoltată prin mutații la nivelul genei giraza a bacteriei și prin schimbări ale permeabilității celulare pentru chinolone.

5.2 Particularități farmacocinetice

Enrofloxacină este metabolizată rapid pentru a forma un compus activ, ciprofloxacină.

După administrarea orală a XEDEN 200 (5 mg/kg) la câini:

- Concentrația maximă în plasmă de enrofloxacină, (1,72 µg / ml) a fost observată la 1 ora de la administrare.
- Concentrația maximă în plasmă de ciprofloxacină, (0,32 µg / ml) a fost observată la 2 ore de la administrare.

Enrofloxacină este excretată preponderent prin rinichi. O mare parte a medicamentului de bază și a metaboliților lui se găsesc în urină.

Enrofloxacină este în mare măsură distribuită în organism. Concentrațiile în țesut sunt de multe ori mai mari decât cele ale serului. Enrofloxacină depășește bariera hemato-meningiană. Nivelul de legare al proteinei din ser este de 14% la câini. Timpul de înjumătățire în ser este de 3-5 ore la câini (5 mg/kg). Aproximativ 60% din doză este excretată sub forma de enrofloxacină neschimbată, iar restul sub formă de metaboliți, printre altele ciprofloxacină. Eliminarea totală este aproximativ 9 ml/ min/kg greutate vie la câine.

Proprietăți referitoare la mediul înconjurător

Nu este cazul.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Pudră de ficat de porc
Drojdii
Celuloză microcristalină
Croscarmeloză sodică
Copovidonă
Silice coloidală anhidră
Ulei de ricin hidrogenat
Lactoză monohidrat

6.2 Incompatibilități

Nu se cunosc.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului așa cum este ambalat pentru comercializare:
36 de luni.

Perioada de valabilitate a produsului după divizarea comprimatului:

3 zile.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină.

Comprimatele divizate trebuie păstrate în blister. Fiecare parte din comprimatul divizat rămas neutilizat după 3 zile trebuie eliminată.

Acest produs medicinal nu necesită o temperatură specială de depozitare.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Blister complex: (PVDC-TE-PVC/Aluminiu, termosudat; blister cu 6 comprimate

Cutie de carton cu 2 blistere cu câte 6 comprimate.

Cutie de carton cu 20 blistere cu câte 6 comprimate.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi 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

Laboratoarele SOGEVAL

200 avenue de Mayenne, BP 2227

53022 LAVAL Cedex 9

Franța

Tel: 33.2.43.49.51.51

Fax: 33.2.43.53.97.00

E-mail: sogeval@sogeval.fr

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

10 Februarie 2012

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE



PRODUS MEDICINAL VETERINAR

XEDEN 200 mg comprimat pentru câini

PARTEA I B

A – ETICHETARE

Forma Farmaceutică

Comprimat

PRODUS MEDICINAL VETERINAR

XEDEN 200 mg comprimat pentru câini

PARTEA I B

A – ETICHETARE – „AMBALAJUL SECUNDAR”

Forma Farmaceutică

Comprimat

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

XEDEN 200 mg comprimat pentru câini
Enrofloxacin

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Un comprimat conține:

Enrofloxacin..... 200,00 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat

Comprimat în formă de trifoi, de culoare bej, marcat

Comprimatul poate fi divizat în patru părți egale.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie de carton cu 2 blistere cu 6 comprimate.

Cutie de carton cu 20 blistere cu 6 comprimate.

5. SPECII ȚINTĂ

Câini

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

La câini:

- Tratamentul infecțiilor tractului urinar inferior (asociate sau nu cu prostatita) și al infecțiilor tractului urinar superior cauzate de *Escherichia Coli* sau *Proteus mirabilis*.

- Tratamentul piodermitei superficiale și profunde.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Uz oral

5 mg de enrofloxacin/kg greutate vie o dată pe zi, adică. un comprimat pentru 40 kg zilnic timp de:

- 10 zile în infecțiile tractului urinar inferior
- 15 zile în infecțiile tractului urinar superior și în infecțiile tractului urinar inferior asociate cu prostatita
- până la 21 zile în piodermita superficială depinzând de răspunsul clinic
- până la 49 zile în piodermita profundă depinzând de răspunsul clinic

Tratamentul trebuie reevaluat în cazul în care nu apar îmbunătățiri clinice la jumătatea perioadei de tratament.

XEDEN 50 mg număr de comprimate pe zi	XEDEN 150 mg număr de comprimate pe zi	XEDEN 200 mg număr de comprimate pe zi	Greutate (kg) corporală
1/4			≥ 2 - < 4
1/2			≥ 4 - < 6,5
3/4	1/4		≥ 6,5 - < 8,5
1	1/4		≥ 8,5 - < 11
1 1/4	1/2		≥ 11 - < 13,5
1 1/2	1/2		≥ 13,5 - < 17
	3/4	1/2	≥ 17 - < 25
	1	3/4	≥ 25 - < 35
	1 1/4	1	≥ 35 - < 40
	1 1/2	1	≥ 40 - < 45
	1 1/2	1 1/4	≥ 45 - < 50
	1 3/4	1 1/4	≥ 50 - < 55
	2	1 1/2	≥ 55 - < 65
		1 3/4	≥ 65 - < 80

Comprimatele sunt aromate și sunt bine acceptate de câini. Tabletele pot fi administrate direct în gura câinelui sau simultan cu mâncarea, dacă este necesar.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

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

În cazul ingerării accidentale apălați imediat la ajutorul unui medic și prezentați prospectul produsului.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: lună/an

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină.

Acest produs medicinal nu necesită o temperatură specială 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 eliminate în conformitate cu cerințele locale.

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 prescripție medicală veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

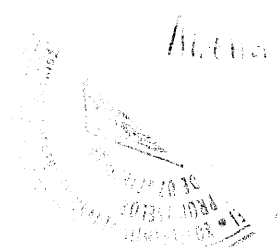
15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Laboratoarele SOGEVAL
200 avenue de Mayenne, BP 2227
53022 LAVAL Cedex 9
Franța
Tel: 33.2.43.49.51.51
Fax: 33.2.43.53.97.00
E-mail: sogeval@sogeval.fr

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. DATA FABRICAȚIEI ȘI NUMĂRUL LOTULUI

Lot (serie):



PRODUS MEDICINAL VETERINAR
XEDEN 200 mg comprimat pentru câini

PARTEA I B

A – ETICHETARE – BLISTERE

Forma farmaceutică

Comprimat

Numărul lotului și data expirării (lună/an) sunt tipărite pe ambalajul blister (partea din PVC), vezi punctele 3, 4.

Folia din aluminiu este tipărită cu următoarele mențiuni: vezi punctele 1, 2 și 5.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

XEDEN 200 mg comprimat pentru câini
Enrofloxacin

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Laboratoarele SOGEVAL

3. DATA EXPIRĂRII

EXP: lună/an

4. NUMĂRUL SERIEI

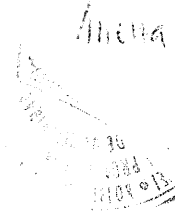
Lot (seria) :

5. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



Anexa nr. 4



PRODUS MEDICINAL VETERINAR
XEDEN 200 mg comprimat pentru câini

PARTEA I B

B – PROSPECT

Forma farmaceutică

Comprimat

PROSPECT

XEDEN 200 mg comprimat pentru câini

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI ALE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERIȚI

Deținătorul autorizației de comercializare și producător:

Laboratoarele SOGEVAL
200 avenue de Mayenne – BP 2227
53022 LAVAL Cedex 9
Franța
Tel : 33.2.43.49.51.51
Fax : 33.2.43.53.97.00
E-mail: sogeval@sogeval.fr

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

XEDEN 200 mg comprimat pentru câini
Enrofloxacin

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

Un comprimat conține:

Enrofloxacin..... 200,00 mg

Comprimat

Comprimat în formă de trifoi, de culoare bej, marcat

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

La câini:

- Tratamentul infecțiilor tractului urinar inferior (asociate sau nu cu prostatita) și al infecțiilor tractului urinar superior cauzate de *Escherichia Coli* sau *Proteus mirabilis*.
- Tratamentul piodermitei superficiale și profunde.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra câinilor tineri sau în creștere (în vârstă de mai puțin de 12 luni (rase mici) sau sub 18 luni (rase mari) deoarece produsul poate cauza alterări ale cartilajului epifizar la căței în creștere.

A nu se administra câinilor cu dereglări temperamentale deoarece enrofloxacină poate cauza stimularea SNC.

A nu se administra la câinii cu hipersensitivitate cunoscută la fluorochinolone sau cunoscută la oricare dintre excipienții produsului.

A nu se administra produsul în cazul în care există rezistență la chinolone deoarece există aproape întotdeauna rezistență încrucișată față de alte chinolone și rezistența încrucișată completă față de fluorochinolone.

A nu se administra împreună cu tetraciline, fenicoli și macrolide datorită posibilității apariției efectelor antagoniste.

Vezi secțiunea „Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat”

6. REACȚII ADVERSE

Posibile alterări ale cartilajului articular la cățelușii în creștere (vezi 4.3 contraindicații).

În cazuri rare se observă voma sau anorexie.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Câini

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

Uz oral

5 mg de enrofloxacin/kg greutate vie o dată pe zi, adică un comprimat pentru 40 kg zilnic timp de:

- 10 zile în infecțiile tractului urinar inferior
- 15 zile în infecțiile tractului urinar superior și în infecțiile tractului urinar inferior asociate cu prostatita
- până la 21 zile în piodermita superficială depinzând de răspunsul clinic
- până la 49 zile în piodermita profundă depinzând de răspunsul clinic

Tratamentul trebuie reevaluat în cazul în care nu apar îmbunătățiri clinice la jumătatea perioadei de tratament.

Metoda de divizare este următoarea. Puneți comprimatul pe o suprafață plană, cu fața marcată la suprafață (fața convexă în sus).

Cu vârful degetului arătător exercitați o presiune ușoară în plan vertical pe mijlocul tabletei și divizați comprimatul în jumătăți. În aceeași ordine se obțin și sferturile exercitând o presiune ușoară la mijlocul jumătății cu vârful degetului arătător și divizați în lungime.

Comprimatele divizate pot fi folosite după cum urmează:

XEDEN 50 mg număr de comprimate pe zi	XEDEN 150 mg număr de comprimate pe zi	XEDEN 200 mg număr de comprimate pe zi	Greutate (kg) corporală
1/4			≥ 2 - < 4
1/2			≥ 4 - < 6,5
3/4	1/4		≥ 6,5 - < 8,5
1	1/4		≥ 8,5 - < 11
1 1/4	1/2		≥ 11 - < 13,5
1 1/2	1/2		≥ 13,5 - < 17
	3/4	1/2	≥ 17 - < 25
	1	3/4	≥ 25 - < 35
	1 1/4	1	≥ 35 - < 40
	1 1/2	1	≥ 40 - < 45
	1 1/2	1 1/4	≥ 45 - < 50
	1 3/4	1 1/4	≥ 50 - < 55
	2	1 1/2	≥ 55 - < 65
		1 3/4	≥ 65 - < 80

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Comprimatele sunt aromate, și sunt acceptate de câini, dar pot fi administrate direct în gura câinelui sau adăugate în mâncare dacă este necesar.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original.

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se proteja de lumină.

Acest produs nu necesită o temperatură specială de depozitare.

Comprimatele divizate trebuie păstrate în blister. Fiecare parte din comprimatul divizat rămas neutilizat după 3 zile trebuie eliminată.

A nu se utiliza după data marcată pe blister și pe cutia secundară.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Fluorochinolonele ar trebui utilizate pentru tratamentul bolilor clinice care au reacționat slab sau care se așteaptă să reacționeze slab față de alte clase de antimicrobiene.

Când este posibil, fluorochinolonele ar trebui folosite în baza rezultatelor testului de sensibilitate.

Devierea de la instrucțiunile de administrare specificate în SPC poate cauza creșterea prevalenței rezistenței bacteriilor față de fluorochinolone și poate scădea efectul tratamentului cu alte chinolone datorită rezistenței încrucișate a acestora.

Politicile oficiale locale cu privire la antimicrobiene ar trebui luate în considerare înaintea administrării acestui produs.

Utilizați produsul cu grijă la câini cu afecțiuni grave hepatice și renale.

Piodermita este de obicei secundară altor boli. Este de dorit să se determine cauza primară și să se trateze animalul în consecință.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la (fluoro)chinolone trebuie să evite contactul cu produsul.

În cazul ingerării accidentale, apelați urgent la ajutorul unui medic și prezentați prospectul produsului.

Spălați mâinile după manipularea produsului.

În cazul în care produsul intra în contact cu ochii, spălați cu foarte multă apă.

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

Folosirea în timpul gestației:

Studiile de laborator efectuate pe animale de laborator (șobolan, șinșila) nu au demonstrat efectul teratogen, fetotoxic sau maternotoxic.

A se utiliza în concordanță cu evaluarea de către medicul veterinar raportului beneficiu/risc.

Folosirea în timpul lactației:

Datorită faptului că enrofloxacin trece în laptele matern, folosirea sa nu este indicată la femelele în lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Utilizarea concomitentă cu flunixin trebuie făcută sub stricta supraveghere a medicului veterinar deoarece interacțiunea între aceste medicamente poate cauza efecte adverse datorită întârzierii eliminării din organism. Administrarea concomitentă cu teofilina trebuie făcută sub strictă supraveghere deoarece nivelul seric al teofilinei poate crește.

Administrarea concomitentă cu produse ce conțin aluminiu și magneziu (cum ar fi antacidele și sucralfate) poate reduce absorbția de enrofloxacină. Aceste medicamente ar trebuie administrate cu o pauză de 2 ore între ele.

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

Supradozarea poate cauza vomă și stări nervoase (tremurături musculare, lipsă de coordonare și convulsii) care pot face necesară întreruperea tratamentului.

În absența unui antidot cunoscut, se aplică tratament simptomatic și de eliminare a medicamentului.

Dacă este necesar, administrarea aluminiului sau magneziului din antacizi sau carbon activat poate reduce nivelul de absorbție al enrofloxacinii.

Conform literaturii, semne de supradozare cu enrofloxacină la câine, precum: inapetență, tulburări gastrointestinale au fost observate la aproximativ de 10 ori doza recomandată când a fost administrată doua săptămâni.

Nu au fost observate semne de intoleranță la câinii la care s-a administrat de 5 ori doza recomandată timp de o lună.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau printre resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATA LA CARE PROSPECTUL A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiunile ambalajului:

Cutie de carton cu 2 blistere cu câte 6 comprimate.

Cutie de carton cu 20 blistere cu câte 6 comprimate.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

Reprezentantul local: