

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Zobuxa 50 mg, comprimate pentru pisici și câini

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

Un comprimat conține:

**Substanță activă:**

Enrofloxacină 50 mg

**Excipienti:**

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate.

Comprimate de culoare bej, rotunde, ușor punctate, cu marcaj în linie pe ambele fețe. Comprimatele pot fi divizate în două jumătăți egale.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Pisici și câini.

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

Tratamentul infecțiilor bacteriene ale tractului digestiv, respirator și urogenital, ale infecțiilor plăgilor cutanate și al otitei externe.

### **4.3 Contraindicații**

A nu se utiliza la câini tineri sau în creștere (câini cu vîrstă mai mică de 12 luni (rasă mică) sau de 18 luni (rasă mare)), deoarece produsul poate cauza modificări ale cartilajului epifizal la puii aflați în creștere.

A nu se utiliza la pisici cu vîrstă mai mică de 8 săptămâni sau cu o greutate corporală mai mică de 1kg, deoarece produsul poate cauza modificări ale cartilajului epifizar.

A nu se utiliza la câini și pisici cu tulburări convulsive, deoarece enrofloxacina poate cauza stimularea SNC.

A nu se utiliza la câini și pisici cu hipersensibilitate cunoscută la fluorochinolone sau la oricare dintre excipientii produsului.

A nu se utiliza împreună cu tetracicline, fenicoli sau macrolide datorită potențialelor efecte antagoniste.

Animale gestante sau care alăptează, vezi secțiunea 4.7.

A nu se utiliza în scop profilactic.

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

Nu există.

## **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

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

Este prudent ca fluorochinolonele să fie rezervate pentru tratamentul stărilor clinice care au răspuns slab sau se preconizează să răspundă slab la alte clase de antibiotice.

Oricând este posibil, fluorochinolonele trebuie folosite numai pe baza testării sensibilității.

În cazul utilizării produsului trebuie luate în considerare îndrumările antimicrobiene oficiale și locale. Utilizarea produsului prin deviere de la instrucțiunile date în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la fluorochinolone și poate scăda eficiența tratamentului cu alte chinolone datorită potențialului de rezistență încrucișată.

A nu se utiliza în caz de rezistență la chinolone, deoarece există o rezistență încrucișată aproape completă la alte chinolone și o rezistență încrucișată completă la alte fluorochinolone.

Pot apărea efecte toxice retiniene, inclusiv cecitate, dacă se depășește doza recomandată la pisici.

Piodermul de obicei este secundar unei boli concomitente. Se recomandă determinarea cauzei de bază și tratarea animalului în conformitate cu aceasta.

Produsul trebuie utilizat cu precauție la câini și pisici cu afecțiuni renale sau hepatice severe.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la fluorochinolone trebuie să evite contactul cu produsul. Spălați-vă pe mâini după manipularea produsului.

În caz de contact cu ochii spălați imediat cu apă din abundență.

În caz de ingestie accidentală prezentați-vă imediat la medic, și arătați-i prospectul.

Nu fumați, mâncăți sau beți în timp ce manipulați produsul.

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

În perioada de creștere rapidă Enrofloxacina poate afecta dezvoltarea cartilajului articular.

Efectele secundare tipice ale agenților antibacterieni includ tulburări gastrointestinale ca diaree tranzitorie ușoară sau moderată și s-au raportat de asemenea în cazul fluorochinolonelor utilizate la câini și pisici. În cazuri severe tratamentul trebuie oprit.

- Reacții de hipersensibilitate

- Modificări la nivelul sistemului nervos central

Modificări la nivelul cartilajului articular la puții aflați în creștere (vezi 4.3, Contraindicații).

În cazuri rare s-au observat vârsături și inapetență.

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

Utilizare în perioada de gestație:

Studiile efectuate pe animale de laborator (șobolan, cincila) nu au demonstrat nici un efect teratogen, sau de toxicitate fetală ori maternală. Se va utiliza în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar competent.

Utilizare în timpul lactației:

Deoarece enrofloxacina se excretă în laptele matern, utilizarea nu se recomandă în timpul lactației.

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

Utilizarea concomitentă a flunixinei trebuie făcută sub atență supraveghere veterinară, deoarece interacțiunile dintre aceste două medicamente pot conduce la evenimente adverse legate de eliminarea întârziată.

Administrarea concomitentă a teofilinei necesită monitorizare atență deoarece nivelul seric al teofilinei poate crește.

Utilizarea concomitentă a substanțelor cu conținut de magneziu sau aluminiu (cum ar fi antaciclete sau sucralfatul) pot reduce absorbția enrofloxacinei. Aceste medicamente trebuie administrate la interval de două ore.

A nu se administra simultan cu tetracicline, fenicoli sau macrolide datorită potențialelor efecte antagoniste.

A nu se administra simultan cu medicamente antiinflamatoare nesteroidiene deoarece pot apărea convulsii.

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

Pentru uz oral.

Doza este de 5 mg enrofloxacină pe kilogram greutate corporală o dată pe zi.  
Acesta este echivalent cu 1 comprimat pe 10 kg greutate corporală.

Comprimatele pot fi administrate direct sau cu mâncare.

De obicei tratamentul este administrat timp de 5 - 10 zile consecutive.

Doza recomandată nu trebuie depășită.

Tratamentul trebuie reevaluat dacă nu se observă nicio ameliorare. De obicei se recomandă reevaluarea tratamentului dacă în 3 zile nu se observă o ameliorare clinică.

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

Supradozarea poate cauza vărsături și simptome neurologice (tremurături musculare, pierderea coordonării și convulsii) care pot necesita oprirea tratamentului.

În absența unui antidot se vor aplica metode de eliminare a medicamentelor și tratament simptomatic. Dacă este necesar, se pot administra antacizi cu conținut de aluminiu sau magneziu sau cărbune activ pentru reducerea absorbției enrofloxacinei.

Conform literaturii se specialitate, semnele supradozajului cu enrofloxacină la câini (ca inapetență și tulburările gastrointestinale) au fost observate la doze de aproximativ 10 ori doza recomandată, după administrare de două săptămâni. Nu au fost observate semne de intoleranță la câini care au primit de 5 ori doza recomandată timp de o lună.

A nu se depăși doza recomandată. În caz de supradozare pot apărea vărsături, diaree și modificări SNC/de comportament care dispar la reluarea dozei corecte.

În cadrul studiilor de laborator au fost observate efecte adverse oculare la pisici, la doze peste 20 mg/kg. Efectele toxice retiniene cauzate de supradozare pot conduce la cecitate ireversibilă la pisici.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Nu se aplică.

## 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: agenți antibacterieni pentru uz sistemic, agenți antibacterieni de tip chinolone și chinoxaline, fluorochinolone, enrofloxacină.

Codul veterinar ATC: QJ01MA90

### 5.1 Proprietăți farmacodinamice

Enrofloxacină este un antibiotic sintetic din grupa fluorochinolonelor care își exercită activitatea prin inhibarea topoizomerazei II, o enzimă implicată în mecanismul de replicare bacterian.

Enrofloxacină își exercită activitatea bactericidă în funcție de concentrație, având valori similare ale concentrației minime inhibitorii și ale concentrației minime bactericide. Posedă de asemenea activitate împotriva bacteriilor în fază staționară prin alterarea permeabilității membranei fosfolipidice externe a peretelui celular.

În general enrofloxacină prezintă activitate bună împotriva majorității bacteriilor Gram-negative, în special celor din tulpina Enterobacteriace. *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Proteus* spp. și *Enterobacter* spp. sunt în general sensibile.

*Pseudomonas aeruginosa* prezintă sensibilitate variabilă, și în caz de sensibilitate are de obicei o valoare MIC mai mare decât celelalte organisme sensibile.

*Staphylococcus aureus* și *Staphylococcus intermedius* de obicei sunt sensibile.

Streptococii, enterococii, bacteriile anaerobe în general se pot fi considerate rezistente.

Inducția rezistenței față de chinolone se poate dezvolta prin mutații la nivelul genei girazei bacteriilor și prin modificări ale permeabilității celulare față de chinolone.

### 5.2 Particularități farmacocinetice

Enrofloxacină este biodisponibilă în aproximativ 100 % după administrare orală. Nu este afectată de mâncare. Enrofloxacină este metabolizată rapid pentru a forma un compus activ, ciprofloxacină.

După o doză de 5 mg/kg greutate corporală, nivelul plasmatic maxim de aproximativ 0,9 µg/ml la câini, și aproximativ 1,6 µg/ml la pisici se atinge după 1 - 2 ore.

Enrofloxacină este excretată în primul rând pe cale renală. O mare parte a medicamentului original și metaboliștii săi sunt eliminate cu urina.

Enrofloxacină se distribuie extins în organism. Concentrațiile tisulare sunt de multe ori mai ridicate decât cele din ser. Enrofloxacină trece bariera hemato-encefalică. Gradul de legare la proteine în ser este de 14 % la câini și 8 % la pisici. Timpul de înjumătărire este între 2 - 7 ore la câini și 4 - 7 ore la pisici.

Aproximativ 25 % din doza de enrofloxacină este excretată în urină, și 75 % se elimină cu materialele fecale. Aproximativ 60 % (câini) sau 15% (pisici) din doză este excretată sub formă de enrofloxacină nemodificată în urină și restul sub formă de metaboliți, ca între altele ciprofloxacină. Clearance-ul total este aproximativ 9 ml/kg greutate corporală.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

Lactoză monohidrat

Celuloză microcristalină

Povidonă (K-30)

Croscarmeloză sodică  
Bioxid de siliciu coloidal anhidru  
Stearat de magneziu  
Aromă artificială (vită)

## 6.2 Incompatibilități

Nu se aplică.

## 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.  
Perioada de valabilitate a comprimatelor divizate după prima deschidere a ambalajului primar: 2 zile.

## 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Comprimatele divizate trebuie puse înapoi în blisterul deschis și utilizate în decurs de 2 zile.

## 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Materialul ambalajului: blister din folie de aluminiu.

Volumul ambalajului:

Cutie cu 10 și 100 comprimate. 10 comprimate per blister.

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

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

## 7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Novartis Animal Health d. o. o.,  
Verovškova 57,  
1000 Ljubljana,  
Slovenia

## 8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

## 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZĂRII

<{ZZ/LL/AAAA}> <{ZZ luna AAAA}>...

## 10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

<{LL/AAAA}> sau <{luna AAAA}>

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

Nu se aplică.

Anexa nr. 3



#### A. ETICHETARE

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**



**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Zobuxa 50 mg, comprimate pentru pisici și câini

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

Un comprimat conține: 50 mg de enrofloxacină.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Cutie cu 10 și 100 comprimate. Blister cu 10 comprimate.

**5. SPECII ȚINTĂ**

Pisici și câini.

**6. INDICAȚII**

Tratamentul infecțiilor bacteriene ale tractului digestiv, respirator și urogenital, al infecțiilor plăgilor cutanate și al otitei externe.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

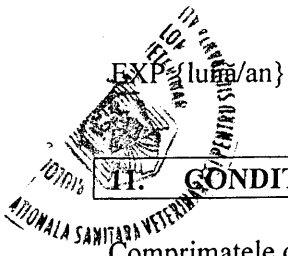
**8. TEMP DE AȘTEPTARE**

Nu se aplică.

**9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**



#### II. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Comprimatele divizate trebuie puse înapoi în blisterul deschis și utilizate în decurs de 2 zile.

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

Eliminare: citiți prospectul.

#### 13. MENTIUNEA „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. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

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

Novartis Animal Health d. o. o.,  
Verovškova 57,  
1000 Ljubljana,  
Slovenia

#### 16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

#### 17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie {număr}

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Zobuxa 50 mg, comprimate pentru pisici și câini

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**



**3. DATA EXPIRĂRII**

<EXP {lună/an}>

**4. NUMĂRUL SERIEI**

<Serie> < Lot> < BN> {număr}

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

Numai pentru uz veterinar.

Anexa nr. 4



**B. PROSPECT**



## PROSPECT

**Zobuxa 15 mg, comprimate pentru pisici și câini talie mică  
Zobuxa 50 mg, comprimate pentru pisici și câini**

### **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:

Novartis Animal Health d. o. o., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenia

Producător pentru eliberarea seriei:

Novartis Santé Animale S.A.S., 26 Rue de la Chapelle, F-68330 Huningue, Franța

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

Zobuxa 15 mg, comprimate pentru pisici și câini de talie mică

Zobuxa 50 mg, comprimate pentru pisici și câini

### **3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENȚI**

Substanță activă:

Pentru comprimantele 15 mg:

Enrofloxacină 15 mg

Comprimate de culoare bej, rotunde, ușor punctate.

Pentru comprimantele 50 mg:

Enrofloxacină 50 mg

Comprimate de culoare bej, rotunde, ușor punctate, cu marcaj în linie pe ambele fețe. Comprimantele pot fi divizate în două jumătăți egale.

Excipienti:

Lactoză monohidrat

Celuloză microcristalină

Povidonă (K-30)

Croscarmeloză sodică

Bioxid de siliciu coloidal anhidru

Stearat de magneziu

Aromă artificială (vită)

### **4. INDICAȚII**

Tratamentul infecțiilor bacteriene ale tractului digestiv, respirator și urogenital, al infecțiilor plăgilor cutanate și al otitei externe.



## CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza la câini tineri sau în creștere (câini cu vîrstă mai mică de 12 luni (rasă mică) sau de 18 luni (rasă mare)), deoarece produsul poate cauza modificări ale cartilajului epifizar la puii aflați în creștere.

A nu se utiliza la pisici cu vîrstă mai mică de 8 săptămâni sau cu o greutate corporală mai mică de 1 kg, deoarece produsul poate cauza modificări ale cartilajului epifizar.

A nu se utiliza la câini și pisici cu tulburări convulsive, deoarece enrofloxacină poate cauza stimularea SNC.

A nu se utiliza la câini și pisici cu hipersensibilitate cunoscută la fluorochinolone sau la oricare dintre excipienții produsului.

A nu se utiliza împreună cu tetracicline, fenicoli sau macrolide datorită potențialelor efecte antagoniste.

Animale gestante sau care alăptează, vezi secțiunea 12.

A nu se utiliza în scop profilactic.

## 6. REACȚII ADVERSE

În perioada de creștere rapidă enrofloxacină poate afecta dezvoltarea cartilajului articular.

Efectele secundare tipice ale agenților antibacterieni includ tulburări gastrointestinale ca diaree tranzitorie usoară sau moderată care s-au raportat și în cazul fluorochinolonelor utilizate la câini și pisici. În cazuri severe tratamentul trebuie oprit.

- Reacții de hipersensibilitate
- Modificări la nivelul sistemului nervos central

Modificări la nivelul cartilajului articular la puii aflați în creștere (vezi 5, Contraindicații).

În cazuri rare s-au observat vărsături și inapetență.

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

## 7. SPECII ȚINTĂ

Pentru comprimatele 15 mg: Pisici și câini de talie mică.

Pentru comprimatele 50 mg: Pisici și câini.

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

Pentru uz oral.

Doza este de 5 mg enrofloxacină pe kilogram greutate corporală o dată pe zi.

Pentru comprimatele 15 mg: Aceasta este echivalent cu 1 comprimat la 3 kg greutate corporală.

Pentru comprimatele 50 mg: Aceasta este echivalent cu 1 comprimat la 10 kg greutate corporală.

Comprimatele pot fi administrate direct sau cu mâncare.

De obicei tratamentul este administrat timp de 5 - 10 zile consecutive.

Doza recomandată nu trebuie depășită.

Tratamentul trebuie reevaluat dacă nu se observă nicio ameliorare. De obicei se recomandă reevaluarea tratamentului dacă în 3 zile nu se observă o ameliorare clinică.



## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu există.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu se aplică.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

Pentru comprimatele 50 mg: Comprimatele divizate trebuie puse înapoi în blisterul deschis și utilizate în decurs de 2 zile.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe cutie după EXP.

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Este prudent ca fluorochinolonele să fie rezervate pentru tratamentul stărilor clinice care au răspuns slab sau se preconizează să răspundă slab la alte clase de antibiotice.

Oricând este posibil, fluorochinolonele trebuie folosite numai pe baza testării de sensibilitate.

În cazul utilizării produsului trebuie luate în considerare îndrumările antimicrobiene oficiale și locale.

Utilizarea produsului prin deviere de la instrucțiunile date în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la fluorochinolone și poate scăda eficiența tratamentului cu alte chinolone datorită potențialului de rezistență încrucișată.

A nu se utiliza în caz de rezistență la chinolone, deoarece există o rezistență încrucișată aproape completă la alte chinolone și o rezistență încrucișată completă la alte fluorochinolone.

Pot apărea efecte toxice retiniene, inclusiv cecitate, dacă doza recomandată se depășește la pisici.

Piodermul de obicei este secundar unei boli concomitente. Se recomandă determinarea cauzei de bază și tratarea animalului în conformitate cu aceasta.

Produsul trebuie utilizat cu precauție la câini și pisici cu afecțiuni renale sau hepatice severe.

Utilizare în timpul gestației:

Studiile efectuate pe animale de laborator (șobolan, cincila) nu au demonstrat nici un efect teratogen sau de toxicitate fetală ori maternală. Se va utiliza în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar competent.

Utilizare în timpul lactației:

Deoarece enrofloxacina se excretă în laptele matern, utilizarea nu se recomandă în timpul lactației.

Utilizarea concomitentă a flunixinei trebuie făcută sub atență supraveghere veterinară deoarece interacțiunile dintre aceste două medicamente pot conduce la reacții adverse legate de eliminarea întârziată.



Administrarea concomitentă a teofilinei necesită monitorizare atentă deoarece nivelul seric al teofilinei poate crește.

Utilizarea concomitentă a substanțelor cu conținut de magneziu sau aluminiu (cum ar fi antacidele sau sucralfatul) pot reduce absorbția enrofloxacinei. Aceste medicamente trebuie administrate la interval de două ore.

A nu se administra simultan cu tetracicline, fenicoli sau macrolide datorită potențialelor efecte antagoniste.

A nu se administra simultan cu medicamente antiinflamatoare nesteroidiene deoarece pot apărea convulsii.

Supradozarea poate cauza vărsături și simptome neurologice (tremurături musculare, pierderea coordonării și convulsii) care pot necesita oprirea tratamentului.

În absența unui antidot se vor aplica metode de eliminare a medicamentelor și tratament simptomatic.

Dacă este necesar, se pot administra antacizi cu conținut de aluminiu sau magneziu sau cărbune activ pentru reducerea absorbției enrofloxacinei.

Conform literaturii se specialitate, semnele supradozajului cu enrofloxacină la câini (ca inapetență și tulburările gastrointestinale) au fost observate la doze de aproximativ 10 ori doza recomandată, după administrare de două săptămâni. Nu au fost observate semne de intoleranță la câini care au primit de 5 ori doza recomandată timp de o lună.

A nu se depăși doza recomandată. În caz de supradozare pot apărea vărsături, diaree și modificări SNC/de comportament care dispar la reluarea dozei corecte.

În cadrul studiilor de laborator au fost observate efecte adverse oculare la pisici, la doze peste 20 mg/kg. Efectele toxice retiniene cauzate de supradozare pot conduce la cecitate ireversibilă la pisici.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la fluorochinolone trebuie să evite contactul cu produsul. Spălați-vă pe mâini după manipularea produsului.

În caz de contact cu ochii spălați imediat cu apă din abundență.

În caz de ingestie accidentală prezentați-vă imediat la medic, și arătați-i prospectul.

Nu fumați, mâncați sau beți în timp ce manipulați produsul.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau 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 ULTIMEI APROBĂRI A PROSPECTULUI**

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Dimensiuni de ambalaj disponibile:

Cutie cu 10 și 100 comprimate. 10 comprimate per blister.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați Novartis Animal Health d. o. o. (vezi adresa mai sus).

 NOVARTIS