

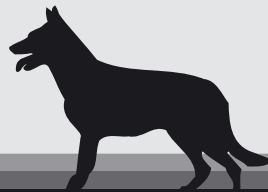
Enrotron® Flavour 150 mg

tabletta kutyák részére A.U.V.

Hatóanyag: Enrofloxacin

CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya



HASZNÁLATI UTASÍTÁS

A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

aniMedica GmbH · Im Südfeld 9 · 48308 Senden-Bösensell · Németország

Forgalmazza:

Medicus Partner Kft., 2051 Biatorbágy

Tel.: 23/ 530-540;

Web: www.vetcentre.com



AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Enrotron® Flavour 150 mg tableta kutyák részére A.U.V.

Enrofloxacin

HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Egy tableta tartalma:

Hatóanyag: Enrofloxacin.....150 mg

Fehér vagy törtfehér színű, kerek, egy felezővonalal és egy jelölővonalal ellátott tableta.

A tableta két egyenlő részre törhető.

JAVALLATOK

Az alábbi, enrofloxacinra érzékeny Gram-negatív vagy Gram-pozitív baktériumok által okozott légúti, emésztőrendszeri, húgyúti, bőr- illetve sebfertőzések gyógykezelésére, beleértve a kombinált fertőzéseket is: *Escherichia coli*, *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Staphylococcus* spp.

ELLENJAVALLATOK

Fiatl és növesben lévő (12 hónaposnál fiatalabb (kistestű) vagy 18 hónaposnál fiatalabb (nagytestű)) kutyáknál nem alkalmazható, mivel a készítmény hatására a növekedés ideje alatt az epifízisporc károsodhat. Nem adható idegrendszeri betegségben szenvedő kutyáknak, mivel az enrofloxacin központi idegrendszeri stimulációt okozhat.

Nem alkalmazható fluorokinolonokkal vagy bármely segédanyaggal szemben ismert túlérzékenység esetén.

Nem alkalmazható kinolonokkal szembeni rezisztencia esetén, mert más kinolonokra csaknem teljes, más

fluorokinolonokra pedig teljes keresztrezisztencia áll fenn.

Tetraciklinekkel, fenikollokkal és makrolidokkal együtt az esetleges antagonista hatások miatt nem alkalmazható.

Lásd még: "KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)".

MELLÉKHATÁSOK

Ritka esetekben megfigyeltek hányást és hasmenést. Lásd még: „ELLENJAVALLATOK”.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya

ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Szájon át alkalmazandó.

Adagolás: 5 mg enrofloxacin/ttkg naponta azaz:

naponta ½ tableta/15 ttkg;

vagy naponta 1 tableta/30 ttkg.

Közvetlenül a kutyák szájába, vagy szükség esetén ételhez keverve adható.

A kezelés időtartama általában 5-10 egymást követő nap.

Amennyiben 3 napon belül nem látható klinikai javulás, az antibiotikum-érzékenységi tesztet újra el kell végezni, illetve alternatív kezelés alkalmazása válhat szükségessé.

Az ajánlott adagot nem szabad túllépni.

A dózis pontos megállapítása, így az aluldozozás elkerülése érdekében a testtömeget a lehető legpontosabban meg kell határozni.

A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Nincs.

ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Csak a címkén feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

A fénytől való megóvás érdekében az eredeti csomagolásban tárolandó.

A megfelelőzett tablettát vissza kell helyezni az eredeti csomagolásba.

A megfelelőzett, de 72 óra alatt fel nem használt tablettát meg kell semmisíteni.

Legfeljebb 30°C-on tárolandó.

KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

A készítmény alkalmazása során figyelembe kell venni az antimikrobiális szerek használatára vonatkozó hivatalos és a helyi irányelveket. A fluorokinolonokat olyan klinikai esetekben ajánlott alkalmazni, amelyeknél más antibiotikum terápia nem, vagy várhatóan nem eredményez gyógyulást. Amennyiben lehetséges, a fluorokinolonokat csak antibiotikum-érzékenységi vizsgálat alapján alkalmazzuk.

A készítménynek az SPC-ben leírt utasításoktól eltérő alkalmazása növelheti a fluorokinolonokra rezisztens baktériumok előfordulását, és a keresztrezisztencia lehetőségé miatt csökkenhet az egyéb kinolonokkal való kezelés hatékonysága. Mivel az enrofloxacin a májban metabolizálódik illetve részben a veséken keresztül választódik ki, máj- vagy vesebetegségben szenvedő kutyáknál elhúzódhat az eliminációja. Emiatt, súlyos máj- vagy veseelégtelenségben szenvedő kutyák esetén a készítmény alkalmazása óvatosságot igényel.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Fluorokinolonok iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést.

Az alkalmazást követően kezét kell mosni.

A szembe jutott készítményt haladéktalanul ki kell öblíteni bőséges mennyiségű, tiszta vízzel.

Véletlen lenyelés esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását.

Vemhesség, laktáció vagy tojásrakás idején történő alkalmazás

Alkalmazása vemhesség és laktáció alatt nem javasolt.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók

Flunixin egyidejű alkalmazása szigorú állatorvosi felügyeletet igényel, mivel a gyógyszerek közötti kölcsönhatás késleltetett kiválasztással kapcsolatos nem kívánatos következményekkel járhat.

A teofilin eliminációs ideje elhúzódhat.

Az enrofloxacin fenikolokkal, makrolidokkal vagy tetraciklinekkel való együttes alkalmazása esetén antagonistá hatás léphet fel.

Magnézium- és alumíniumtartalmú komponensek egyidejű alkalmazása csökkentheti az enrofloxacin felszívódását.

Fluorokinolonokkal teljes keresztrezisztencia áll fenn.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok), ha szükséges

A túladagolás hányást és idegrendszeri tüneteket (izomremegést, inkoordinációt és görcsöket) okozhat, amelyek a kezelés megszakítását tehetik szükségessé.

Ismert antidotum hiányában, fokozni kell a gyógyszer kiürülését és tüneti kezelést kell alkalmazni.

Amennyiben szükséges, alumínium- vagy magnéziumtartalmú savlekötők illetve aktív szén adásával csökkenthető az enrofloxacin felszívódása.

Irodalmi adatok szerint, az enrofloxacinnal való túladagolás jeleként étvágytalanságot és gyomor-bélrendszeri zavarokat tapasztaltak kutyákban az ajánlott dózis tízszeresének 2 hétig való alkalmazása során. A javasolt dózis ötszörösének egy hónapon keresztül történő alkalmazása mellett sem jelentkeztek intolerancia jelei a kutyákon.

A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2010. október 5.

TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Hőhegesztéssel lezárt PVC/alumíniumfólia vagy alumínium/alumíniumfólia. 1, 2, 3, 5 illetve 10 blisztert tartalmazó kartondoboz, bliszterenként 10 tablettával.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

Kizárólag állatorvosi alkalmazásra – kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.