

UPUTA O VMP
Marfloxin 20 mg tablete za pse

1. IME I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET I NOSITELJA ODOBRENJA ZA PROIZVODNJU ODGOVORNOG ZA OTPUŠTANJE PROIZVODNE SERIJE, AKO JE RAZLIČITO

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

KRKA FARMA d.o.o., Džemala Bijedića 125a, 71 000 Sarajevo, BiH

Nositelj odobrenja za proizvodnju za otpuštanje proizvodne serije:

Krka, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

2. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

Marfloxin 20 mg tablete za pse

Marbofloksacin

3. NAVOĐENJE DJELATNE TVARI I DRUGIH SASTOJAKA

Svaka tableta sadrži:

Djelatna tvar:

Marbofloksacin.....20 mg

Pomoćne tvari:

Laktoza monohidrat

Povidon (K 90)

Kvasac u prahu

Aroma mesa

Krospovidon

Ricinusovo ulje, hidrogenirano

Silicijev dioksid, koloidni, bezvodni

Magnezijev stearat

Svijetlo smečkastožute, okrugle, bikonveksne, mramorirane tablete s ukošenim rubovima i mogućim tamnim i bijelim mrljama, s razdjelnom linijom s jedne strane.

Tablete se mogu podijeliti na polovice.

4. INDIKACIJE

Liječenje infekcija uzrokovanih sojevima mikroorganizama osjetljivih na marbofloksacin u pasa:

- infekcije kože i mekog tkiva (pioderma kožnog nabora, impetigo, folikulitis, furunkuloza, celulitis);
- infekcije urinarnog trakta (IUT) povezane ili nepovezane s prostatitisom ili epididimitisom;
- infekcije respiratornog trakta.

5. KONTRAINDIKACIJE

Ne koristite kod pasa mlađih od 12 mjeseci ili u iznimno velikih pasmina pasa s duljim razdobljem rasta kao što su Njemačka doga, Briard, Bernski planinski pas, Flandrijski stočarski pas i Mastif kod pasa mlađih od 18 mjeseci.

Ne primjenjivati kod mačaka. Za tretman ovih vrsta na raspolaganju su tablete od 5 mg.

Ne primjenjivati na životinjama s poznatom preosjetljivošću na marbofloksacin ili druge (fluoro)kinolone ili bilo koju pomoćnu tvar lijeka.

6. NUSPOJAVE

Mogu se povremeno pojaviti blage nuspojave kao što su povraćanje, omekšavanje izmeta, promjene osjećaja žeđi ili prolazno povećanje aktivnosti. Ovi znakovi spontano nestaju nakon liječenja i ne zahtijevaju prekid liječenja.

Ako zamijetite ozbiljne nuspojave ili druge nuspojave koje nisu opisane u uputi o VMP, molimo da se javite veterinaru.

7. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Psi.

8. DOZIRANJE ZA SVAKU CILJNU VRSTU ŽIVOTINJA, NAČINI I PUT PRIMJENE

Za oralnu primjenu.

Preporučeni omjer doze je 2 mg/kg/dnevno (1 tableta na 10 kg dnevno) primijenjeno kao jedna dnevna doza.

Gdje je prikladno, korištenje kombinacije cijelih ili pola tableta različitih jačina (5 mg, 20 mg ili 80 mg) omogućit će pravilno doziranje.

Tjelesna težina životinje (kg)	Broj tableta (20 mg + 5 mg jačine)	Aproksimativni raspon doziranja (mg/kg)
4 – 6	0.5 + 0.5	2.1 – 3.1
>6 – 9	1	2.0 – 3.3
>9 – 11	1 + 1	2.3 – 2.8
>11 – 15	1.5	2.0 – 2.7
>15 – 20	2	2.0 – 2.7
>20 – 25	2.5	2.0 – 2.5
>25 – 30	3	2.0 – 2.4
>30 – 35	3.5	2.0 – 2.3

Da bi se osiguralo ispravno doziranje, potrebno je što točnije odrediti tjelesnu masu kako bi se izbjeglo subdoziranje.

Trajanje liječenja:

- kod infekcija kože i mekog tkiva liječenje traje najmanje 5 dana, a ovisno o tijeku bolesti može biti produljeno do 40 dana.
- kod infekcija urinarnog trakta liječenje traje najmanje 10 dana, a ovisno o tijeku bolesti može biti produljeno do 28 dana.
- kod infekcija respiratornog trakta liječenje traje najmanje 7 dana, a ovisno o tijeku bolesti može biti produljeno do 21 dan.

9. SAVIJETI ZA ISPRAVNU PRIMJENU

Nema.

10. KARENCIJA

Nije primjenjivo.

11. POSEBNE MJERE PREDOSTROŽNOSTI ZA ČUVANJE

Čuvati izvan dosega i pogleda djece.

Čuvati u originalnom pakovanju radi zaštite od svjetla.

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod ne zahtijeva nikakve posebne temperaturne uvjete čuvanja.

Ne koristiti nakon isteka roka valjanosti naznačenog na kutiji.

Rok valjanosti polovice tableta: 5 dana.

12. POSEBNA UPOZORENJA

Visoke doze nekih fluorokinolona mogu imati epileptogeni potencijal. Preporučuje se oprez u primjeni na psima kojima je dijagnosticirana epilepsija. Međutim, pri terapijski preporučenoj dozi ne očekuju se teške nuspojave u pasa. Poglavito, nisu zabilježene lezije na zglobovima tokom kliničkih ispitivanja pri preporučenim dozama.

Niska pH vrijednost mokraće može imati inhibitorni učinak na aktivnost marbofloksacina.

Pioderma se javlja uglavnom kao sekundarna posljedica osnovne bolesti, dakle, poželjno je odrediti njen točan uzrok i liječiti životinju u skladu s tim.

Prilikom primjene veterinarsko medicinskog proizvoda, treba uzeti u obzir službenu i lokalnu antimikrobnu politiku. Fluorokinoloni trebaju biti rezervirani za liječenje kliničkih stanja koja su slabo reagirala, ili se očekuje da će slabo reagirati na druge klase antimikrobnih lijekova.

Kad god je to moguće, primjenu fluorokinolona treba bazirati na testu osjetljivosti.

Upotreba ovog proizvoda koja odstupa od uputa navedenih u SPC (sažetku opisa svojstava veterinarsko-medicinskog proizvoda) može povećati prevalenciju bakterija otpornih na (fluoro)kinolone te može smanjiti učinkovitost liječenja drugim kinolonima zbog potencijalne križne otpornosti.

Ispitivanja na laboratorijskim životinjama (štakorima i kunićima) s marbofloksacinom pri terapijskim dozama nisu pokazala embriotoksičnost, teratogenost niti materinotoksičnost. Na gravidnim mačkama i psima ili mačkama i psima u laktaciji nisu provedena posebna ispitivanja. Primjenjivati samo u skladu s procjenom koristi/rizika od strane odgovornog veterinarara.

Poznato je međudjelovanje fluorokinolona s oralno primijenjenim kationima (aluminij, kalcij, magnezij, željezo). U takvim slučajevima, bioraspoloživost marbofloksacina može biti smanjena. Istovremena primjena sa proizvodima koji sadrže teofilin može biti praćena smanjenim klirensom teofilina.

Predoziranje može uzrokovati akutne znakove u obliku neuroloških poremećaja, koje je potrebno liječiti simptomatski.

Upozorenja za korisnika

Osobe s poznatom preosjetljivošću na (fluoro)kinolone trebaju izbjegavati primjenjivanje ovog veterinarsko-medicinskog proizvoda.

U slučaju nehotičnog gutanja zatražite pomoć liječnika i pokažite etiketu i/ili uputu o VMP liječniku.

Nakon primjene oprati ruke.

13. POSEBNE MJERE PREDOSTROŽNOSTI ZA ODLAGANJE NEUPOTREBLJENOG PROIZVODA ILI OTPADNIH MATERIJALA, AKO IH IMA

Bilo koji neupotrijebljeni veterinarsko-medicinski proizvod ili otpadni materijali dobiveni primjenom tih veterinarsko-medicinskih proizvoda moraju se odlagati u skladu s lokalnim propisima.

Pitajte vašeg veterinarara kako odlagati lijekove koji vam više nisu potrebni. Te mjere pomažu zaštititi okoliša.

14. DATUM KADA JE UPUTA O VMP ZADNJI PUTA ODOBRENA

30.09.2013.

15. OSTALE INFORMACIJE

Hladno oblikovan blister od polivinilklorid-aluminij-orijentiranog poliamida/aluminija, sadrži 10 tableta.

Kutije s uputama o VMP s 10 i 100 tableta.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakovanja

Za bilo koju informaciju o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu molimo da kontaktirate lokalnog zastupnika nositelja odobrenja za stavljanje u promet.

16. NAČIN IZDAVANJA

Na veterinarski recept.

17. PROIZVOĐAČ: KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

18. ZASTUPNIK: KRKA FARMA d.o.o., Džemala Bijedića 125a, 71 000 Sarajevo, BiH

Br. rješenja: UP-I-06-2-24/17-1266/13;