

UPUTA O VMP
Marfloxin 80 mg tablete za pse
Za upotrebu u veterinarstvu

1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

Marfloxin 80 mg tablete za pse
Marbofloksacin

2. NAVOĐENJE DJELATNE TVARI I DRUGIH SASTOJAKA

Svaka tableta sadrži:

Djelatna tvar:

Marbofloksacin.....80 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, oblika kapsule, bikonveksne, mramorirane tablete s mogućim tamnim i bijelim mrljama te razdjelnom linijom na obje strane.
Tablete se mogu podijeliti na polovice.

3. 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.

4. 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.

5. 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.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skladu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu („Službene novine Federacije BiH“ br. 15/98 i 70/08).

6. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Psi.

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

Za oralnu primjenu.

Preporučeni omjer doze je 2 mg/kg/dnevno (1 tableta na 40 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 (80 mg + 20 mg jačine)	Aproksimativni raspon doziranja (mg/kg)
17 – 20	0,5	2,0 – 2,4
>20 – 25	0,5 + 0,5	2,0 – 2,5
>25 – 30	0,5 + 1	2,0 – 2,4
>30 – 40	1	2,0 – 2,7
>40 – 50	1 + 1	2,0 – 2,5
>50	1,5	≤2,4

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.

Preporuka: Ukoliko se efekat lijeka ne postiže nakon prvih 5-7 dana, uraditi antibiogram i primijeniti antibiotik koji ispoljava pozitivan učinak na tok bolesti.

8. SAVJETI ZA ISPRAVNU PRIMJENU

Nema.

9. KARENCIJA

Nije primjenjivo.

10. 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.

11. 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. Poglavitito, 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 veterinara.

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.

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

S neiskorištenim lijekom i praznom ambalažom postupa se u skladu sa važećim propisima (Sl. novine FBiH 33/03-Zakon o upravljanju otpadom).

13. DATUM KADA JE UPUTA O VMP ZADNJI PUTA ODOBRENA

UP-I-06-2-24/17-1444/18 J.B; od 04.12.2018. godine

14. PAKOVANJE

Hladno oblikovan blister od polivinilklorid-aluminij-orijentiranog poliamida/aluminija, sadrži 6 tableta.

Kutije s uputama o VMP s 12 i 72 tablete.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakovanja

Rok trajanja: 3 godine

Rok trajanja polovice tableta: 5 dana.

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. 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 puštanje proizvodne serije:

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

KRKA – FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Republika Hrvatska