

ENROFLOXIN 15mg tablete

za golubove čije meso i jaja nisu namjenjeni za ljudsku ishranu, pse, mačke i ukrasne glodare
Za upotrebu u veterinarstvu

Naziv veterinarsko medicinskog proizvoda

Enrofloxin 15mg tablete za pse i mačke, ukrasne glodare, golubove čje meso i jaja nisu namjenjeni za ljudsku ishranu

Sastav

Aktivna supstanca: Enrofloksacin baza 15mg

Pomoćne tvari: Starlac , Povidon, magnezijum stearat, koloidalni anhidrovani silicij

Indikacije

Enrofloxin se koristi za liječenje infekcija uzrokovanih mikroorganizmima osjetljivim na enrofloksacin .

Golubovi (čje meso i jaja nisu namjenjeni za ljudsku ishranu): za liječenje kolibakterioze, salmoneloze, mikoplazmoze, stafilokokoze, psitakoze i drugih bakterijskih infekcija uzrokovanih od: *Mycoplasma gallisepticum, Mycoplasma synoviae, Avibacterium paragallinarum, Pasteurella multocida.*

Psi i mačke: za liječenje infekcija probavnog trakta , urinarnih infekcija, respiratornih infekcija, kožnih infekcija, infekcija rana, prostatitis, artritisa, osteomielitisa uzrokovanih *Salmonella spp, Klebsiella spp, Proteus spp, Pseudomonas spp, Pasteurella spp, Haemophilus spp, Staphylococci, Mycoplasma spp.*

Ukrasni glodari: za liječenje infekcija uzrokovanih sa *Pasteurella multocida.*

Kontraindikacije

Ne koristiti za profilaksu.

Ne koristiti kod očekivane rezistencije/unakrsne rezistencije na (fluoro) kvinolone.

Ne koristiti u slučaju hiperosjetljivosti na aktivnu supstancu, druge (fluoro) kvinolone ili na neku od pomoćnih suspstanci.

Ne koristiti kod pasa mlađih od 12 mjeseci starosti ili prije završene faze rasta, zbog mogućih irreverzibilnih štetnih uticaja fluorokvinolona na zglobnu hraskavicu tokom rasta.

Ne koristiti kod pasa sa postojećim poremećajem rasta hrskavice.

Ne koristi kod pasa sa poremećajima nervnog sistema (epilepsija, itd).

Ne koristiti kod životinja sa postojećom bubrežnom insuficijencijom.

Nije preporučeno korištenje tokom gravidnosti, laktacionog perioda i nesenja.

Neželjene reakcije

Veoma su rijetke.

Moguća je pojava prolaznih probavnih poremećaja tokom korištenja veterinarsko medicinskog proizvoda.

Učestalost nuspojava je određena prema slijedećim standardima:

-vrlo česte (više od 1 od 10 liječenih životinja koje pokazuju neželjene reakcije)

-uobičajene (više od 1, ali manje od 10 životinja u 100 obrađenih životinja)

-neuobičajene (više od 1, ali manje od 10 životinja u 1.000 liječenih životinja)

-rijetke (više od 1, ali manje od 10 životinja na 10 000 liječenih životinja)

-vrlo rijetke (manje od 1 životinje na 10 000 liječenih životinja, uključujući izdvojena izvješća)

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 70/80)

Ciljne životinje

golubovi, čje meso i jaja nisu za ljudsku ishranu,

psi, mačke

ukrasni glodari

Doziranje za svaku vrstu, put i metod administracije

Primjenjuje se oralno, direktno i individualno za svaku životinju u dozi:

Psi i mačke: 5mg/kg tjelesne mase jednom dnevno ili 2.5mg/kg tjelesne mase dva puta dnevno tokom 5-7 dana

Za pse i mačke sa teškim hroničnim bolestima, koriste se veće doze 10mg/kg tjelesne mase dnevno.

Ukrasni glodari: 5mg/kg tjelesne mase jednom dnevno ili 2.5mg/kg tjelesne mase dva puta dnevno tokom 5-7 dana.

Golubovi (čje meso i jaja nisu namjenjeni za ljudsku ishranu): 10-15 mg/kg tjelesne mase jednom dnevno ili 5-7.5mg/kg tjelesne mase dva puta dnevno, uzastopno tokom 5-7 dana (visoke doze i produžen tretman je potreban kod slučaja salmoneloze i teških respiratornih infekcija)

U slučaju odsustva kliničkih poboljšanja u toku 2-3 dana, anitimikrobna terapija treba biti prosuđena na osnovu testa osjetljivosti.

Karenca

Nije primjenjivo

Specijalni uslovi za čuvanje

Držati van vida i dohvata djece.
Držati na temperaturi ispod 25°C.
Držati u originalnom pakovanju.
Držati na suhom mjestu
Držati zaštićeno od sunčevih zraka.
Ne koristiti nakon isteka roka trajanja na pakovanju.

Specijalna upozorenja

Specijalna upozorenja za korištenje kod životinja:

Upotreba proizvoda mora biti u skladu sa službenim i lokalnim pravilima za upotrebu antimikrobnih lijekova.

Fluorokvinoloni se trebaju držati za liječenje kliničkih stanja koja slabo reagiraju ili se očekuje da slabo reagiraju na liječenje drugim klasama antimikrobnih sredstava.

Kad god je to moguće, fluorokvinolone treba upotrebljavati samo na temelju testa osjetljivosti.

Nepravilna upotreba proizvoda i nepridržavanje uputa datih u sažetku karakteristika proizvoda mogu povećati bakterijsku otpornost na fluorokvinolone i, u skladu s tim, smanjiti učinkovitost liječenja drugim kvinolonima, zbog mogućnosti unakrsne rezistencije.

Specijalna upozorenja koja trebaju poštovati osobe koje administriraju veterinarski proizvod životnjama:

Osobe sa poznatom hiperosjetljivošću na fluorokvinolone trebaju izbjegavati kontakt sa veterinarskim proizvodom i aplicirati veterinarski proizvod sa oprezom.

Korištenje tokom gravidnosti, laktacije i nesenja

Nije preporučeno korištenje tokom gravidnosti i laktacionog perioda.

Ne koristiti tokom nesenja.

Interakcije sa dugim medicinskim proizvodima ili drugi oblici interakcija

Dostupni podaci pokazuju da ovaj lijek ne treba davati zajedno sa bakteriostatskim lijekovima kao što su makrolidi, teraciklini i fenikoli. Istovremena upotreba supstanci koje sadrže aluminijum, magnezijum i kalcijum može smanjiti absorpciju enrofloksacina.

Predoziranje (simptomi, hitne procedure, antidoti)

Nisu primjećene reakcije kod golubova kod doziranja koje je 10-6 puta veće od terapeutskih.

Kod višestrukog predoziranja kod pasa i mačaka može doći do mučnine, povraćanja i dijareje.

Kod dekorativnih zečeva može doći do dijareje.

U navedenim slučajevima aplikacija preparata mora biti obustavljena.

Ne postoji specifičan antidot za enrofloksacin.

Inkompatibilnost

Zbog odsutstva studije o kompatibilnosti ovaj veterinarsko medicinski proizvod ne treba miješati sa drugim lijekovima.

Specijalna upozorenja za neupotrebljene veterinarske proizvode ili otpadni materijal

Svaki neiskorišteni veterinarski proizvod ili otpadni materijal treba biti uništen sa zakonski propisanom procedurom (Zakon o upravljanju otpadom Sl.novine FBiH br.33/03)

Način izdavanja

Izdaje se na veterinarski recept

Pakovanje

kutija 100 tableta

Broj i datum odobrenja:

UP-I-06-2-20/21-5823/24, od 04. marta 2025. godine

Proizvođač

Golashpharma Ltd Bulgaria , Sapareva Bana, ul.Pobeda 33, obl.Konstendil, Bugarska.

tel:+359 888 300 755

Uvoznik za BiH

Bosna Vet doo Zenica, Goraždanska 36a, 72000 Zenica , Bosna i Hercegovina

tel: 032/423-196; fax: 032/423-194