

PAKKAUSSSELOSTE

Exoflox vet. 25 mg/ml konsentraatti oraaliliuosta varten lemmikkikanille, jyrsijöille, häkkilinnuille ja matelijoille

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
ALANKOMAAT

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Floris Veterinaire Produkten B.V.
Kempenlandstraat 33
5262 GK Vught
ALANKOMAAT

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEEN NIMI

Exoflox vet. 25 mg/ml konsentraatti oraaliliuosta varten lemmikkikanille, jyrsijöille, häkkilinnuille ja matelijoille
enrofoksasiini

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

1 ml sisältää:

Vaikuttava aine:

Enrofoksasiini 25 mg

Apuaineet:

Bentsyylialkoholi (E 1519) 18 mg

Kuvaus:

Kirkas, hieman kellertävä liuos

4. KÄYTTÖAIHEET

Lemmikkikani

Enrofoksasiinille herkkien *Escherichia coli*-, *Pasteurella multocida*- ja *Staphylococcus* spp. -kantojen aiheuttamien ruuansulatuskanavan infektioiden ja hengitystieinfektioiden hoito.

Enrofoksasiinille herkkien *Staphylococcus aureus* -kantojen aiheuttamien iho- ja haavainfektioiden hoito.

Jyrsijät, matelijat ja häkkilinnut

Ruuansulatuskanavan infektioiden ja hengitystieinfektioiden hoito, kun kliininen kokemus mahdollisuksien mukaan yhdistettynä aiheuttajabakteerin herkkyysmääritykseen osoittaa enrofoksasiinin olevan parhaiten soveltuva lääkeaine.

5. VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle, muille (fluoro)kinoloneille tai apuaineille.

Ei saa käyttää eläimille, joilla on epilepsia tai joilla esiintyy kouristuksia, sillä enrofoksasiini saattaa stimuloida keskushermostoa.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Hyvin harvinaisissa tapauksissa voi esiintyä ruuansulatuskanavan häiriötä (esim. ripulia). Nämä oireet ovat yleensä lieviä ja ohimeneviä.

Nopean kasvun aikana enrofoksasiini voi vaikuttaa nivelrustoon.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10 /100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 1 000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 10 000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10 000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

Vaihtoehtoisesti voit myös ilmoittaa kansallista raportointijärjestelmää käyttäen
{www.fimea.fi/elainlaakkeet/}

7. KOHDE-ELÄINLAJI(T)

Lemmikkikani, jyrsijät, häkkilinnut ja matelijat

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Käyttöohjeet

Annetaan letkulla suun kautta.

Annostus

Valmisten kohde-eläinlajien fysiologisten ja farmakokineettisten (mitä lääkkeelle tapahtuu elimistössä) erojen vuoksi seuraavassa mainitut annostukset ovat vain ohjeellisia. Vaihtoehtoinen annostus saattaa olla näytön perusteella asianmukainen eläinlajin ja hoidettavan infektion mukaan. Annosmuutosten pitää kuitenkin perustua hoitavan eläinlääkärin tekemään hyöty-riski-arvioon, sillä suurempien annosten turvallisuutta ei ole tutkittu. Eläimen paino on määritettävä mahdollisimman tarkasti oikean annostuksen varmistamiseksi, jotta vältetään aliannostus.

Lääkevalmisten inhaloinnin estämiseksi eläin on pidettävä paikallaan ja valmiste annettava varoen.

Jyrsijät ja lemmikkikani

5 mg enrofoksasiinia painokiloa kohden (0,2 ml/painokilo) kahdesti päivässä 7 päivän ajan.

Matelijat

5 mg enrofoksasiinia painokiloa kohden (0,2 ml/painokilo) 24–48 tunnin välein 6 päivän ajan.

Matelijat ovat vaihtolämpöisiä ja tarvitsevat ulkoisia lämmönlähteitä, jotta niiden ruumiinlämpö pysyisi elinjärjestelmien toiminnan kannalta parhaalla mahdollisella tasolla. Ruumiinlämpö vaikuttaa merkittävästi lääkeaineenvaihduntaan ja immuunijärjestelmän toimintaan. Eläinlääkärin on siksi oltava tietoinen kutakin matelijalajia koskevista lämpötilavaatimuksista ja kunkin hoidettavan yksilön nesteytystilasta. Lisäksi enroflopsasiinin (vaikuttavan aineen) farmakokinetiikassa eri eläinlajeilla on sururia eroja, mikä vaikuttaa päätkseen valmisteen oikeasta annoksesta. Siksi tässä esitetty suositukset ovatkin ainoastaan lähtökohta yksittäisten eläinten annosten määrittämiseen.

Häkkilinnut

10 mg enroflopsasiinia painokiloa kohden (0,4 ml/painokilo) kahdesti päivässä 7 päivän ajan. Hoito on arvioitavaa uudelleen, jos voinnin kohenemista ei havaita. Hoito kehotetaan yleensä arvioimaan uudelleen, jos klinisen tilan paranemista ei havaita 3 vuorokauden kuluessa.

9. ANNOSTUSOHJEET

Laimentamaton eläinlääkevalmiste on erittäin emäksistä, joten se on laimennettava vähintään 4 osalla vettä ennen antoa eläimelle syövyttävien vaikutusten välittämiseksi. Pienille eläimille (paino alle 500 g) voidaan sekoittaa 0,1 ml laimentamatonta valmistetta vähintään 4 osaan vettä ja antaa osa kokonaistilavuudesta.

10 ml:n pullo: 10 ml:n pullon mukana toimitetaan 1 ml:n ruisku, jolla voidaan vetää pullostaa pieniä määräitä valmistetta annon helpottamiseksi. Ruiskuun on merkity annosasteikko 0,01–0,1 ml. Pienin tarkaksi osoitettu annostilavuus on 0,1 ml, joten on suositeltavaa vetää pullostaa vähintään 0,1 ml valmistetta tarkan annostuksen varmistamiseksi.

30 ja 50 ml:n pullot: Valmisteen mukana toimitetaan 5 ml:n ruisku.

Laimennettu liuos on sekoitettava huolellisesti ennen sen antoa eläimelle.

Laimennos on valmistettava kahdesti päivässä välittömästi ennen käyttöä. Laimentamiseen on käytettävä mieluiten lasiastiaa. Käyttämätön liuos on hävitettävä välittömästi käytön jälkeen.

Kun ruiskulla on otettu tarvittava määrä valmistetta, ruisku pitää pestä haalealla vedellä valmistejäämien poistamiseksi. Ruiskua voi tämän jälkeen käyttää toisen annoksen valmistamiseen tai sen voi avata, tyhjentää ja antaa kuivua.

10. VAROAIKA (VAROAJAT)

Ei saa antaa eläimille, jotka tuottavat elintarvikkeita ihmisten käyttöön.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Sisäpakkuksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kestoaika: 28 vuorokautta.

Pidä pullo tiiviisti suljettuna.

Ohjeiden mukaan laimennetun valmisteen kestoaika: käytettävä heti.

Älä käytä tästä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä ja ulkopakkauksessa merkinnän ”Käyt. viim.” jälkeen.

Erääntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

12. ERITYISVAROITUKSET

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Valmistetta käytettäessä on otettava huomioon mikrobilääkkeiden käyttöä koskevat viralliset ja paikalliset suositukset.

Fluorokinoloneja tulee käyttää ainoastaan sellaisten kliinisten sairauksien hoitoon, joihin muihin mikrobilääkeryhmiin kuuluvilla valmisteilla on saatu tai oletettavasti saadaan huono vaste.

Mikäli mahdollista, fluorokinolonien käytön pitää perustua herkkyysmääritykseen.

Pakkausselosteen ohjeista poikkeava käyttö saattaa lisätä fluorokinoloneille resistenttien bakteerien esiintyvyyttä ja heikentää muiden kinolonien hoitotehoa mahdollisen ristiresistenssin vuoksi.

Enroflopsasiinia on annettava erityisen varoen eläimille, joilla on munuaisten vajaatoimintaa.

Ei saa antaa laimentamattomana. Sekoitettava perusteellisesti. Antoon suoraan suun kautta on liittynyt poskien ja nielun kuoliota. Tätä eläinlääkevalmistetta saa antaa vain kohdassa "Annostusohjeet" (Annostus ja antotapa) kuvatulla tavalla.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava:

Henkilöiden, joiden tiedetään olevan yliherkkiä (fluoro)kinoloneille tai apuaineille, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisteen kanssa.

Laimentamaton eläinlääkevalmiste on voimakkaasti emäksistä ja saattaa aiheuttaa ärsytystä, jos se pääsee kosketuksiin ihon tai silmien kanssa.

Eläinlääkevalmistetta käsiteltäessä on käytettävä henkilökohtaisia suojaravusteita, kuten läpäisemättömiä käsineitä.

Vältä valmisten pääsyä kosketuksiin ihon ja silmien kanssa.

Roiskeet on huuhdottava iholta ja silmistä välittömästi runsalla vesimäärellä. Jos ärsytsys jatkuu, ota yhteyttä lääkäriin.

Kädet on pestävä käytön jälkeen.

Valmisten käsittelyn yhteydessä ei saa syödä, juoda eikä tupakoida.

Tiineys, imetys ja munivat linnut:

Lemmikkikani ja jyrsjät

Laboratoriotutkimuksissa rotalla ja kanilla ei ole löydetty näyttöä epämudostumia aiheuttavista fyysisistä vaikutuksista kehittyvälle alkiolle, mutta niissä on löydetty näyttöä sikiöön kohdistuvista vaikutuksista emolle toksisilla annoksilla. Eläinlääkevalmisten turvallisutta tiineyden ja imetyksen aikana ei ole selvitetty. Voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-riski-arvion perusteella.

Häkkilinnut ja matelijat

Eläinlääkevalmisten turvallisutta muninnan aikana ei ole selvitetty. Fluorokinoloneilla voi olla haitallisia vaikutuksia kehittyviin muniihin. Voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-riski arvion perusteella.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Enroflopsasiinia ei saa käyttää samanaikaisesti sellaisten muiden mikrobilääkkeiden kanssa, jotka ovat kinolonien vastavaikuttajia (esim. makrolidit, tetrasykliinit tai fenikolit).

Ei saa käyttää samanaikaisesti teofylliinin kanssa, teofylliinin poistuminen elimistöstä saattaa hidastua. Alumiinia, kalsiumia tai magnesiumia sisältävien valmisteiden samanaikainen käyttö voi heikentää enroflopsasiinin imeytymistä.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Tahattoman yliannostuksen sattuessa eläimellä saattaa esiintyä ruuansulatuskanavan oireita (esim. oksentelua, ripulia) ja hermosto-oireita.

Yhteensopimattomuudet:

Koska yhteensopimattomuustutkimuksia ei ole tehty, tästä eläinlääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa.

**13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEESEN TAI
LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI**

Lääkkeitä ei saa heittää viemäriin.

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi. Nämä toimenpiteet on tarkoitettu ympäristön suojelemiseksi.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

12.03.2021

15. MUUT TIEDOT

Farmakoterapeutinen ryhmä: Systeemiset bakteerilääkkeet, fluorokinolonit.

ATCvet-koodi: QJ01MA90.

Pakkauskoot:

1 x 10 ml; 10 x (1 x 10 ml).

1 x 30 ml; 10 x (1 x 30 ml).

1 x 50 ml; 10 x (1 x 50 ml).

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

BIPACKSEDEL

Exoflox vet. 25 mg/ml koncentrat till oral lösning för kaniner, gnagare, burfåglar och reptiler

**1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR
FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV
TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV
TILLVERKNINGSSATS, OM OLika**

Innehavare av godkännande för försäljning:

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
NEDERLÄNDERNA

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Floris Veterinaire Produkten B.V.
Kempenlandstraat 33
5262 GK Vught
NEDERLÄNDERNA

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Exoflox vet. 25 mg/ml koncentrat till oral lösning för kaniner gnagare, burfåglar och reptiler
enrofloxacin

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Innehåll per ml:

Aktiv substans:

Enrofloxacin 25 mg

Hjälpmäne(n)

Bensylalkohol (E-1519) 18 mg

Beskrivning:

Klar, lätt gulaktig lösning.

4. ANVÄNDNINGSMRÅDE(N)

Kaniner

Behandling av infektioner i mag-tarmkanalen och luftvägarna orsakade av enrofloxacinkänsliga stammar av *Escherichia coli*, *Pasteurella multocida* och *Staphylococcus* spp.

Behandling av hud- och sårinfektioner orsakade av enrofloxacinkänsliga stammar av *Staphylococcus aureus*.

Gnagare, reptiler och burfåglar

Behandling av infektioner i mag-tarmkanalen och luftvägarna där klinisk erfarenhet, eventuellt med stöd av laboratorietester, visar att enrofloxacin är rätt substansval.

5. KONTRAINDIKATIONER

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen, (fluoro)kinoloner, eller mot något av hjälpämnen.

Använd inte till djur som har epilepsi eller lider av krampanfall, eftersom enrofloxacin kan orsaka stimulering av det centrala nervsystemet.

6. BIVERKNINGAR

Problem i mag-tarmkanalen (t.ex. diarré) kan uppstå i mycket sällsynta fall. Dessa tecken är i allmänhet lätt och övergående.

Under perioden med snabb tillväxt kan enrofloxacin påverka brosket i lederna.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färrer än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet }.

7. DJURSLAG

Kaniner, gnagare, burfåglar och reptiler.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Bruksanvisning

Ges med sond via munnen.

Dosering

På grund av skillnader i fysiologi och farmakokinetik (hur läkemedlet bearbetas i kroppen) mellan de många olika djurarterna, är doseringsintervallerna nedan endast riktlinjer. Beroende på djurart och den infektion som behandles kan en alternativ evidensbaserad doseringsregim vara lämplig. Alla dosförändringar ska dock baseras på den ansvarige veterinärens nyta-riskbedömning, eftersom säkerheten vid högre doser inte har studerats. För att säkerställa korrekt dosering ska kroppsvikten fastställas så exakt som möjligt, för att undvika underdosering.

Försiktighet ska iakttas vid fasthållning av djuret när produkten ges, för att förhindra att läkemedlet kan inandas.

Gnagare och kaniner

5 mg enrofloxacin per kg kroppsvikt (0,2 ml per kg kroppsvikt), två gånger dagligen i 7 dagar.

Reptiler

5 mg enrofloxacin per kg kroppsvikt (0,2 ml per kg kroppsvikt), med 24 till 48 timmars mellanrum i 6 dagar.

Reptiler är ektotermiska (kallblodiga) och beroende av externa värmekällor för att hålla kroppstemperaturen på en optimal nivå, så att alla kroppssystem kan fungera korrekt. Kroppstemperaturen har stort inflytande på metabolismen (ämnesomsättningen) av läkemedel och aktiviteten i immunsystemet. Veterinären måste därför vara medveten om kraven på rätt temperatur för respektive reptilart liksom vätskestatusen hos det enskilda djuret. Dessutom finns det stora farmakokinetiska skillnader i hur enrofloxacin (den aktiva substansen) beter sig hos olika arter, och detta kommer att påverka beslutet gällande den korrekta doseringen av läkemedlet. Rekommendationerna här kan därför bara användas som en utgångspunkt för den individuella dosinställningen.

Burfäglar

10 mg enrofloxacin per kg kroppsvikt (0,4 ml per kg kroppsvikt), två gånger dagligen i 7 dagar.

Behandlingen ska omvärderas om ingen förbättring ses. Vanligtvis bör behandlingen omvärderas om ingen klinisk förbättring ses inom 3 dagar.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Det outspädda läkemedlet är kraftigt alkaliskt, och därför är det viktigt att späda läkemedlet med minst 4 delar vatten innan det ska ges, för att undvika frätande effekter. Till mindre djur (som väger mindre än 500 g) kan det vara lämpligt att späda 0,1 ml av den rena produkten med mer än 4 delar vatten och sedan administrera en del av totalvolymen.

10 ml flaska: En spruta å 1 ml medföljer flaskan å 10 ml för att möjliggöra uppdragning av små volymer av läkemedlet samt för att underlätta spädning innan det ges. Sprutan har 0,01- och 0,1 ml-graderingar. Den längsta volymen som har visat sig vara korrekt är 0,1 ml. För korrekt dosering bör således minst 0,1 ml av läkemedlet dras upp.

30 och 50 ml flaskor: En spruta å 5 ml medföljer för att möjliggöra uppdragning av läkemedlet.

Den spädda lösningen ska blandas noggrant innan den ges.

Spädningen ska göras två gånger dagligen omedelbart innan läkemedlet ska ges, helst i en glasbehållare. All oanvänt lösning ska kasseras omedelbart efter användning.

När den mängd läkemedel som behövs har dragits upp och sprutats ut, ska sprutan rengöras med ljummet vatten för att ta bort eventuella kvarvarande läkemedelsrester. Därefter kan sprutan användas för att bereda ytterligare lösning eller öppnas, tömmas och låtas torka.

10. KARENSTID

Ej godkänt för djur som producerar livsmedel för humankonsumtion.

11. SÄRSKILDA FÖRVARNINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 28 dagar.

Tillslut flaskan väl.

Hållbarhet efter spädning enligt anvisning: Använd omedelbart.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten och kartongen, efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Vid användning av preparatet ska officiella och lokala bestämmelser gällande användning av antimikrobiella läkemedel beaktas.

Fluorokinoloner bör reserveras för behandling av kliniska tillstånd som har svarat dåligt, eller förväntas svara dåligt, på andra typer av antimikrobiella medel.

Om det är möjligt ska fluorokinoloner bara användas baserat på känslighetstestning.

Användning av läkemedlet på sätt som avviker från anvisningarna i denna bipacksedel kan öka förekomst av bakterieresistens mot fluorokinoloner och kan minska behandlingseffekten av andra kinoloner på grund av risken för korsresistens.

Särskild försiktighet ska iakttas vid användning av enrofloxacin till djur med nedsatt njurfunktion. Ge inte läkemedlet utan att först späda det, och säkerställ noggrann blandning. Att ge läkemedlet direkt i munnen har förknippats med vävnadsdöd (nekros) i kind och svalg. Detta läkemedel ska endast ges enligt anvisningarna i avsnittet ”Anvisning för korrekt administrering” (Dosering och administreringssätt).

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Personer som är överkänsliga mot (fluoro)kinoloner, eller mot något av hjälpmännen, ska undvika kontakt med läkemedlet.

Det outspädda läkemedlet är kraftigt alkaliskt och kan orsaka irritation om det kommer i kontakt med huden eller ögonen.

Skyddsutrustning i form av ogenomträngliga handskar ska användas när läkemedlet hanteras.

Undvik hud- och ögonkontakt.

Tvätta omedelbart bort stank från hud eller ögon med stora mängder vatten. Om irritationen kvarstår, uppsök läkare.

Tvätta händerna efter användning.

Ät, drick eller rök inte när läkemedlet hanteras.

Dräktighet, digivning och äggläggning:

Kaniner och gnagare

Laboratoriestudier på råttor och kaniner har inte visat några tecken på fysiska effekter på embryots utveckling, men har visat effekter på fostret vid doser som är giftiga för modern. Säkerheten hos detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och digivning. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Burfåglar och reptiler

Säkerheten hos detta läkemedel har inte fastställts under äggläggning. Fluorokinoloner kan ha skadliga effekter på växande ägg. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Använd inte enrofloxacin samtidigt med antimikrobiella substanser som har antagonistisk effekt mot kinoloner (t.ex. makrolider, tetracykliner eller fenikoler).

Använd inte samtidigt med teofyllin eftersom utsöndringen av teofyllin kan fördröjas.

Om andra substanser som innehåller aluminium, kalcium eller magnesium ges samtidigt, kan det påverka absorptionen av enrofloxacin.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt:

Vid oavsiktlig överdosering kan besvär i mag-tarmkanalen (t.ex. kräkningar, diarré) och neurologiska sjukdomar uppstå.

Inkompatibiliteter:

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Läkemedel ska inte kastas i avloppet.

Fråga veterinären hur man gör med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

12.03.2021

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Farmakoterapeutisk grupp: Antibakteriella medel för systemisk användning, fluorokinoloner.
ATCvet-kod: QJ01MA90.

Förpackningsstorlekar:

1 x 10 ml, 10 x (1 x 10 ml).
1 x 30 ml, 10 x (1 x 30 ml).
1 x 50 ml, 10 x (1 x 50 ml).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.