

**DODATAK I**  
**SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA**

MARFLOXIN 80 mg,  
tableta  
KLASA: UP/I-322-05/20-01/595  
URBROJ: 525-10/0549-20-4

*Njegoš M.*  
Ministarstvo poljoprivrede

rujan 2020.

**ODOBRENO**

## **1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

MARFLOXIN 80 mg, tablete, za pse

## **2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV**

1 tableta sadržava:

**Djelatna tvar:**

Marbofloksacin 80 mg

**Pomoćne tvari:**

Potpuni popis pomoćnih tvari vidi u odjeljku 6.1.

## **3. FARMACEUTSKI OBLIK**

Tablete.

Svjetlo smeđkasto žute, okrugle, bikonveksne, mramoraste tablete s ukošenim rubovima, mogućim tamnim i bijelim mrljama i razdjelnom linijom na jednoj strani.

Tablete se mogu podijeliti na polovice.

## **4. KLINIČKE POJEDINOSTI**

### **4.1 Ciljne vrste životinja**

Pas.

### **4.2 Indikacije za primjenu, navesti ciljne vrste životinja**

Liječenje infekcija pasa uzrokovanih bakterijama osjetljivim na marbofloksacin:

- infekcije kože i mekih tkiva (gnojne upale npr. piodermije kožnih nabora, impetigo, folikulitis, furunkuloza, celulitis);
- infekcije mokraćnih organa povezane ili nepovezane s prostatitism ili epididimitisom;
- infekcije dišnih putova.

### **4.3 Kontraindikacije**

Veterinarsko-medicinski proizvod (VMP) se ne smije primjenjivati psima mlađim od 12 mjeseci ili vrlo velikim pasminama pasa (njemačka doga, briard, bernski planinski pas, flandrijski govedar i mastif) mlađim od 18 mjeseci kod kojih je produženo razdoblje rasta.

VMP se ne smije primjenjivati mačkama. Za liječenje mačaka dostupne su tablete od 5 mg.

VMP se ne smije primjenjivati životinjama preosjetljivim na marbofloksacin, na druge (fluoro)kinolone ili na bilo koju pomoćnu tvar ovoga VMP-a.

### **4.4 Posebna upozorenja za svaku od ciljnih vrsta životinja**

Niska pH vrijednost mokraće može umanjiti aktivnost marbofloksacina.

Piodermija se najčešće javlja sekundarno na osnovnu bolest, te se uvijek preporučuje odrediti primarni uzrok gnojnog procesa i shodno tome liječiti životinju.

MARFLOXIN 80 mg,  
tableta

KLASA: UP/I-322-05/20-01/595  
URBROJ: 525-10/0549-20-4

Ministarstvo poljoprivrede

2/16

rujan 2020.

**ODOBRENO**

## **4.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene**

### **Posebne mjere opreza prilikom primjene na životinjama**

Velike doze nekih fluorokinolona mogu djelovati epileptički. Preporučuje se stoga proizvod oprezno primjenjivati psima kojima je dijagnosticirana epilepsija. No, davanjem preporučene doze ne očekuju se teže nuspojava u pasa. Primjenom propisane doze u kliničkim pokusima nisu utvrđena oštećenja zglobovnih hrskavica.

Prilikom primjene VMP-a treba poštovati službene i lokalne preporuke za primjenu antimikrobnih VMP-a. Fluorokinolone treba sačuvati za liječenje infekcija u slučaju kada je izostao uspjeh s drugim antimikrobnim spojevima ili se očekuje da će on biti slab.

Kada je god moguće, upotrebu fluorokinolona treba temeljiti na rezultatima testova osjetljivosti izdvojenih bakterija (antibiogram).

Ako se VMP ne upotrebljava u skladu sa SPC-om/uputom, može se povećati učestalost bakterija otpornih na (fluoro)kinolone, a time, zbog moguće križne rezistencije, umanjiti učinkovitost drugih kinolona.

### **Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod na životinjama**

Osobe preosjetljive na (fluoro)kinolone trebaju izbjegavati kontakt s VMP-om.

U slučaju da se tableta nehotice proguta, odmah treba potražiti pomoć liječnika i pokažati mu etiketu i/ili uputu.

Nakon primjene tableta treba oprati ruke.

## **4.6 Nuspojave (učestalost i ozbiljnost)**

Ponekad se mogu javiti blage nuspojave kao što su povraćanje, mekši izmet, osjećaj žeđi te prolazno povećana aktivnost. Ovi simptomi spontano nestanu nakon završetka liječenja bez potrebe za prekidanjem terapije.

Učestalost nuspojava je određena sukladno sljedećim pravilima:

- vrlo česte (više od 1 na 10 tretiranih životinja pokazuju nuspojavu(e))
- česte (više od 1 ali manje od 10 životinja na 100 tretiranih životinja)
- manje česte (više od 1 ali manje od 10 životinja na 1.000 tretiranih životinja)
- rijetke (više od 1 ali manje od 10 životinja na 10.000 tretiranih životinja)  
vrlo rijetke (manje od 1 životinje na 10.000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajeve).

## **4.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja**

Istraživanjima na laboratorijskim životnjama (štakori, kunići) nije utvrđena embriotoksičnost, teratogenost ili maternalna toksičnost prilikom primjene terapijskih doza marbofloksacina. No, nisu provedena ciljana istraživanja u pasa tijekom gravidnosti ili laktacije.

Stoga se gravidnim kujama i kujama u laktaciji ovaj proizvod smije primjenjivati samo temeljem prethodne procjene veterinara o omjeru koristi/rizika.

## **4.8 Interakcije s drugim medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcija**

Poznate su interakcije fluorokinolona s peroralno primijenjenim kationima (aluminij, kalcij, magnezij, željezo). U takvim slučajevima biodostupnost marbofloksacina može se umanjiti. Istodobna primjena VMP teofilina može zakočiti njegov klirens.

MARFLOXIN 80 mg,  
tableta  
KLASA: UP/I-322-05/20-01/595  
URBROJ: 525-10/0549-20-4

Ministarstvo poljoprivrede  
rujan 2020.

3/16

**ODOBRENO**

#### 4.9 Količine koje se primjenjuju i put primjene

Tablete se primjenjuju kroz usta.

Preporučena doza marbofloksacina je 2 mg/kg tjelesne mase (t.m.) 1 x na dan (= 1 tbl. na 40 kg t.m./dan). Ako je potrebno, mogu se kombinirati cijele tablete ili polovice tableta različitih jačina (5 mg, 20 mg i 80 mg) da se postigne točno doziranje.

Tjelesna masa životinje (kg)	Broj tableta <b>(jačine 80 mg + 20 mg)</b>	Približni raspon doza (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

Kako bi se osiguralo ispravno doziranje tj. izbjegne subdoziranje, tjelesnu masu životinje treba što točnije odrediti.

#### Trajanje liječenja

U slučaju infekcija kože i mekih tkiva liječenje traje najmanje 5 dana, a ovisno o tijeku bolesti može se prodljiti do 40 dana.

U slučaju infekcija mokraćnih organa liječenje traje najmanje 10 dana, a ovisno o tijeku bolesti može se prodljiti do 28 dana.

U slučaju infekcija dišnih putova liječenje traje najmanje 7 dana, a ovisno o tijeku bolesti može se prodljiti do 21 dan.

#### 4.10. Predoziranje (simptomi, hitni postupci, antidoti), ako je nužno

Predoziranje može uzrokovati simptome akutnih neuroloških poremećaja, koje je potrebno simptomatski liječiti.

#### 4.11. Karenčija(e)

Nije primjenjivo.

### 5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

Farmakoterapijska grupa: lijekovi za liječenje sustavnih bakterijskih infekcija, fluorokinoloni, marbofloksacin ATCvet kod: QJ01MA93

#### 5.1. Farmakodinamička svojstva

Marbofloksacin je sintetski, baktericidni, antimikrobnii VMP iz skupine fluorokinolona koji koči aktivnost DNA-giraze i topoizomeraze-IV. Djelotvoran je protiv širokog spektra gram-pozitivnih (uključujući streptokoke te posebno stafilokoke) i gram-negativnih bakterija (*Escherichia coli*, *Citrobacter freundii*, *Proteus* spp., *Klebsiella* spp., *Shigella* spp., *Pasteurella* spp., *Pseudomonas* spp.) te *Mycoplasma* spp.

2014. godine objavljen je izvještaj o osjetljivosti bakterija na marbofloksacin, a obuhvaćao je dva europska terenska istraživanja, od kojih je svaki uključivao stotine bakterija izdvojenih iz bolesnih pasa i mačaka.

MARFLOXIN 80 mg,  
tableta

KLASA: UP/I-322-05/20-01/595

URBROJ: 525-10/0549-20-4

*Mye An*  
Ministarstvo poljoprivrede

4/16

rujan 2020.

**ODOBRENO**

Mikroorganizam	MIC ( $\mu\text{g/mL}$ )
<i>Staphylococcus intermedius</i>	0,250
<i>Escherichia coli</i>	0,030
<i>Pasteurella multocida</i>	0,030
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	0,500

Određene su sljedeće granične vrijednosti za osjetljivost bakterija prema marbofloksacincu:  $\leq 1 \mu\text{g/mL}$  osjetljive bakterije;  $2 \mu\text{g/mL}$  za umjereno osjetljive i  $\geq 4 \mu\text{g/mL}$  rezistentne bakterije.

Marbofloksacin ne djeluje na anaerobne bakterije, kvasnice i gljivice. Poznati su slučajevi rezistentnih izolata bakterije *Streptococcus* spp. Otpornost na fluorokinolone posljedica je mutacija na kromosomima koje obuhvaćaju tri mehanizma: smanjenje propusnosti bakterijske stjenke, povećanu aktivnost efluks pumpe te mutacije enzima odgovornih za vezanje fluorokinolonskih molekula.

## 5.2. Farmakokinetički podaci

Nakon primjene preporučene doze marbofloksacina od 2 mg/kg u pasa, on se brzo apsorbira i postiže vršne koncentracije u plazmi od 1,5  $\mu\text{g/mL}$  unutar 2 sata. Biodostupnost mu je približno 100 %. Marbofloksacin se slabo se veže za plazmine proteine (manje od 10%), opsežno se raspodjeljuje u većinu tkiva (jetra, bubreg, koža, pluća, mjehur, probavni sustav) gdje postiže veće koncentracije nego u plazmi. Marbofloksacin se sporo izlučuje ( $t_{1/2} = 14$  sati u pasa), najvećim dijelom u aktivnom obliku mokraćom (2/3) i izmetom (1/3).

## 6. FARMACEUTSKI PODACI

### 6.1 Popis pomoćnih tvari

Laktoza hidrat  
 Povidon (K 90)  
 Kvasac u prahu  
 Aroma mesa  
 Krospovidon  
 Ricinusovo ulje, hidrogenirano  
 Silicijev dioksid, koloidni, bezvodni  
 Magnezijev stearat

### 6.2 Glavne inkompatibilnosti

Nisu poznate.

### 6.3 Rok valjanosti

Rok valjanosti veterinarsko-medicinskog proizvoda kad je zapakiran za prodaju: 3 godine.  
 Rok valjanosti polovice tableta: 5 dana.

### 6.4 Posebne mjere pri čuvanju

Čuvati u originalnom pakovanju. Zaštiti od svjetla.  
 Ovaj VMP ne zahtijeva posebne temperaturne uvjete čuvanja.  
 Čuvati izvan dosega i pogleda djece.  
 Ne koristiti nakon isteka roka valjanosti naznačenog na kutiji.

MARFLOXIN 80 mg,  
 tableta  
 KLASA: UP/I-322-05/20-01/595  
 URBROJ: 525-10/0549-20-4

*Božidar Murić*  
 Ministarstvo poljoprivrede

5/16

rujan 2020.

ODOBRENO

## **6.5 Osobine i sastav unutarnjeg pakovanja**

Blister od hladno oblikovane orijentirane poliamid/aluminij/polivinilklorid folije i pokrovne aluminijске folije koji sadržava 6 tableta.

Kutije s uputom o VMP s 12 tableta i 72 tableta.

Ne moraju sve veličine pakovanja biti u prometu.

## **6.6 Posebne mjere opreza prilikom odlaganja neupotrijebljenog veterinarsko-medicinskog proizvoda ili otpadnih materijala dobivenih primjenom tih proizvoda**

Bilo koji neupotrijebljeni veterinarsko-medicinski proizvod ili otpadni materijali dobiveni primjenom tih veterinarsko-medicinskih proizvoda trebaju se odlagati u skladu s propisima o zbrinjavanju otpada.

## **7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

KRKA - FARMA d.o.o.

Radnička cesta 48

10000 Zagreb

Republika Hrvatska

Tel.: +385 1 63 12 100

Fax: +385 1 61 76 739

E-mail: [info.hr@krka.biz](mailto:info.hr@krka.biz)

## **8. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

UP/I-322-05/18-01/302

## **9. DATUM PRVOG ODOBRENJA/PRODULJENJA ODOBRENJA**

Dana 24. rujna 2020. godine.

## **10. DATUM REVIZIJE TEKSTA**

Dana 24. rujna 2020. godine.

## **ZABRANA PRODAJE, OPSKRBE I/ILI PRIMJENE**

Nije primjenjivo.

MARFLOXIN 80 mg,  
tableta  
KLASA: UP/I-322-05/20-01/595  
URBROJ: 525-10/0549-20-4

Ministarstvo poljoprivrede

rujan 2020.