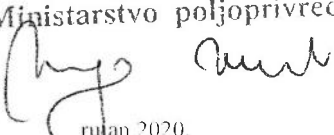


**DODATAK I**  
**SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA**

MARFLOXIN 5 mg.  
tableta  
KLASA: UP/I-322-05/20-01/597  
URBROJ: 525-10/0549-20-4

Ministarstvo poljoprivrede  
  
rujan 2020.  
**ODOBRENO**

## 1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

MARFLOXIN 5 mg, tablete, za mačke i pse

## 2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

1 tableta sadržava:

**Djelatna tvar:**

Marbofloksacin

5 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 i mogućim tamnim i bijelim mrljama te razdjelnom linijom na jednoj strani.

Tablete se mogu podijeliti na polovice.

## 4. KLINIČKE POJEDINOSTI

### 4.1 Ciljne vrste životinja

Mačka i pas.

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

Liječenje infekcija uzrokovanih bakterijama osjetljivim na marbofloksacin.

Mačke

- infekcije kože i mekih tkiva (rane, apscesi, flegmone);
- infekcije gornjih dišnih putova.

Psi

- infekcije kože i mekih tkiva (gnojne upale, npr. piodermije kožnih nabora, impetigo, folikulitis, furunkuloza, celulitis);
- infekcije mokraćnih organa povezane ili nepovezane s prostatitisom 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 zbog produženog razdoblja rasta.

VMP se ne smije primjenjivati mačkama mlađim od 16 tjedana.

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 5 mg.

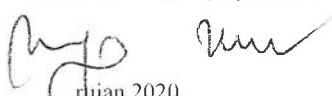
tableta

KLASA: UP/I-322-05/20-01/597

URBROJ: 525-10/0549-20-4

Ministarstvo poljoprivrede

2/17

  
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 mačkama i psima kojima je dijagnosticirana epilepsija. No, davanjem preporučene doze ne očekuju se teže nuspojave u mačaka i 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 slučajevima 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 pokazati 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 žedi 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 životinjama (štakori, kunići) nije utvrđena embriotoksičnost, teratogenost ili maternalna toksičnost prilikom primjene terapijskih doza marbofloksacina. No, nisu provedena ciljana istraživanja u mačaka i pasa tijekom gravidnosti ili laktacije.

Stoga se gravidnim mačkama i kujama te mačkama 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 5 mg.  
tableta  
KLASA: UP/I-322-05/20-01/597  
URBROJ: 525-10/0549-20-4

*Mijo Mijatović*  
Ministarstvo poljoprivrede

3/17

rujan 2020.

**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 2,5 kg t.m./dan). Ako je potrebno, samo u pasa, 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 (jačina 5 mg)	Približni raspon doza (mg/kg)
1 – 1,5	0,5	1,7 – 2,5
> 1,5 – 2,5	1	2,0 – 3,3
> 2,5 – 3,5	1,5	2,1 – 3,0
> 3,5 – 5,0	2	2,0 – 2,9
> 5,0 – 7,0	3	2,1 – 3,0
> 7,0 – 9	4	2,2 – 2,9

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

#### Trajanje liječenja

Mačke:

U slučaju infekcija kože i mekih tkiva (rane, apsesi, flegmone) liječenje traje od 3-5 dana.

U slučaju infekcija gornjih dišnih putova liječenje traje 5 dana.

Psi:

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

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

U slučaju infekcija dišnih putova liječenje traje najmanje 7 dana, a ovisno o tijeku bolesti može se prodlužiti 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. Karcinogenicitet**

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 stafilocoke) i gram-negativnih bakterija (*Escherichia coli*, *Citrobacter freundii*, *Proteus* spp., *Klebsiella* spp., *Shigella* spp., *Pasteurella* spp., *Pseudomonas* spp.) te *Mycoplasma* spp.

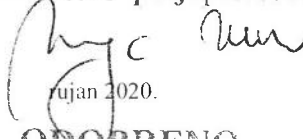
MARFLOXIN 5 mg.

tableta

KLASA: UP/I-322-05/20-01/597

URBROJ: 525-10/0549-20-4

Ministarstvo poljoprivrede

  
rujan 2020.  
ODOBRENO

4/17

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.

Mikroorganizam	$\text{MIC}_{50}$ ( $\mu\text{g/mL}$ )
<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 marbofloksacnu:  $\leq 1 \mu\text{g/mL}$  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 mačaka i 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 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, a 10 sati u mačaka), 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

Nije primjenjivo.

### 6.3 Rok valjanosti

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

MARFLOXIN 5 mg,  
tableta  
KLASA: UP/I-322-05/20-01/597  
URBROJ: 525-10/0549-20-4

*Mrs. Mu*  
Ministarstvo poljoprivrede  
rujan 2020.  
ODOBRENO

#### **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.

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

Blister od hladno oblikovane orijentirane poliamid/aluminij/polivinilklorid folije i pokrovne aluminijске folije koji sadržava 10 tableta.  
Kutije s uputom o VMP s 10 tableta i 100 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-322-05/18-01/300

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

Dana 25. rujna 2020. godine.

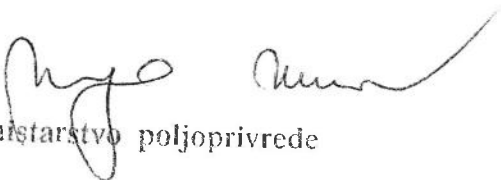
### **10. DATUM REVIZIJE TEKSTA**

Dana 25. rujna 2020. godine.

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

Nije primjenjivo.

MARFLOXIN 5 mg.  
tableta  
KLASA: UP/I-322-05/20-01/597  
URBROJ: 525-10/0549-20-4

  
Ministarstvo poljoprivrede

6/17

rujan 2020.

**ODOBRENO**