NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Odimar 80 mg comprimés pour chiens

2. Composition

Chaque comprimé contient :

Substance active:

Marbofloxacine 80,0 mg

Comprimés oblongs, tachetés, de couleur brun-beige, avec une barre de sécabilité profonde sur la partie supérieure et une barre de sécabilité sur la partie inférieure. Le comprimé peut être divisé en deux parties égales.

3. Espèces cibles

Chiens

4. Indications d'utilisation

La marbofloxacine est indiquée pour le traitement des infections suivantes causées par des souches d'organismes sensibles (voir rubrique 15. Informations supplémentaires) :

| Ш | Infections de la peau et des tissus mous (pyodermite des plis cutanés, impétigo, |
|---|--|
| | folliculite, furonculose, cellulite) |
| | Infections du tractus urinaire (ITU) associées ou non à la prostate ou à l'épididymite |
| | Infections de l'appareil respiratoire |

5. Contre-indications

Ne pas utiliser chez les chiens de moins de 12 mois ou de moins de 18 mois pour les races de chiens exceptionnellement grandes, comme les danois, les briards, les bouviers et les bouviers bernois, ainsi que les mastiffs, dont la période de croissance est plus longue.

Ne pas utiliser chez le chat. Pour le traitement de cette espèce, un comprimé de 5 mg est disponible. Ne pas utiliser chez les animaux connus pour leur hypersensibilité à la marbofloxacine ou à d'autres (fluoro)quinolones ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser en cas de résistance confirmée ou soupçonnée aux fluoroquinolones (résistance croisée).

6. Mises en garde particulières

Mises en garde particulières:

Un pH bas pourrait avoir un effet inhibiteur sur l'activité de la marbofloxacine.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles:

Les fluoroquinolones peuvent provoquer une érosion du cartilage articulaire chez les jeunes chiens et il faut déterminer la dose exacte avec soin, particulièrement chez les jeunes animaux. Toutefois, à la dose thérapeutique recommandée, aucun effet indésirable grave n'est à prévoir chez le chien.

À doses élevées, certaines fluoroquinolones peuvent avoir un potentiel épileptogène. Une utilisation prudente est recommandée chez les chiens diagnostiqués comme souffrant d'épilepsie.

Les fluoroquinolones doivent être réservés au traitement de cas cliniques qui ont mal répondu ou dont on attend une mauvaise réponse à d'autres classes d'antimicrobiens. Dans la mesure du possible, l'utilisation des fluoroquinolones doit être basée sur des tests de sensibilité. L'utilisation du produit, en s'écartant des instructions données dans le RCP, peut augmenter la prévalence de la résistance des bactéries aux (fluoro)quinolones et peut diminuer l'efficacité du traitement avec d'autres quinolones en raison du potentiel de résistance croisée. Il convient de tenir compte des politiques antimicrobiennes officielles, nationales et régionales lors de l'utilisation du médicament vétérinaire.

<u>Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux</u>

Éviter tout contact avec la peau et les yeux.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux (fluoro)quinolones doivent éviter d'utiliser ce produit. En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et lui montrer la notice ou l'étiquette. Se laver les mains après l'emploi.

Gravidité et lactation

Les études de laboratoire sur des rats et des lapins n'ont pas mis en évidence d'effets tératogènes, embryotoxiques ou maternotoxiques avec la marbofloxacine à des doses thérapeutiques.

La sécurité de la marbofloxacine n'a pas été évaluée chez les chiennes gravides et allaitantes. L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable chez les femelles gravides et allaitantes.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Les fluoroquinolones sont connues pour leur interaction avec des cations administrés par voie orale (aluminium, calcium, magnésium, fer). Dans ces cas, la biodisponibilité peut être réduite.

Lorsque le produit est administré avec la théophylline, la demi-vie et, de ce fait, la concentration plasmatique en théophylline, augmentent. Donc, en cas d'administration concomitante, la dose de théophylline doit être diminuée.

Ne pas utiliser en combinaison avec des tetracyclines ou des macrolides en raison d'un effet potentiellement antagonique.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes):

Le surdosage peut causer des signes aigus sous forme de troubles neurologiques qui doivent être traités de manière symptomatique.

7. Effets indésirables

Chiens.

| Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés): | Vomissements ¹ , ramollissement des selles ¹ , modification de la soif ¹ , hyperactivité ^{1,2} |
|---|--|
|---|--|

¹ Ces signes s'arrêtent spontanément après le traitement et ne nécessitent pas l'arrêt du traitement,

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier

² Temporaire.

lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification:

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie orale.

La dose recommandée est de 2 mg/kg/jour en une seule administration quotidienne (voir tableau cidessous). Le comprimé peut être divisé en deux parties égales, selon les besoins.

| Poids corporel | Comprimés |
|----------------|-----------|
| 15 - 20 kg | 1/2 |
| 21 - 40 kg | 1 |
| 41 - 60 kg | 1 ½ |
| 61 - 80 kg | 2 |

Pour s'assurer d'un dosage correct, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible.

| Ш | Pour les infections de la peau et des fissus mous, la durée de traitement est de 5 jours au moins. |
|---|---|
| | Selon l'évolution de la maladie, elle peut être prolongée jusqu'à 40 jours. |
| | Pour les infections du tractus urinaire, la durée du traitement est de 10 jours au moins. Selon l'évolution de la maladie, elle peut être prolongée jusqu'à 28 jours. |

Dour les infections respiratoires, la durée du traitement est de 7 jours au moins et, selon l'évolution de la maladie, elle peut être prolongée jusqu'à 21 jours.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

10. Temps d'attente

Sans objet.

11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Ce médicament vétérinaire ne nécessite pas de conditions particulières de conservation. Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la plaquette et la boîte après « EXP ». La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué. Les parties de comprimés non utilisées doivent être replacées dans la plaquette et toute fraction de comprimé restant après 96 heures (4 jours) doit être éliminée.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

BE-V443536

Taille des boîtes

Boîte contenant 2 plaquettes thermoformées de 6 comprimés (12 comprimés) Boîte contenant 12 plaquettes thermoformées de 6 comprimés (72 comprimés)

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Mai 2025

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Coordonnées

<u>Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés</u>:

Emdoka, John Lijsenstraat 16, Hoogstraten B-2321, Belgique +32 (0) 3 315 04 26, info@emdoka.be

<u>Fabricant responsable de la libération des lots</u> Lelypharma BV, Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Pays-Bas

17. Autres informations

La marbofloxacine est un anti-infectieux bactéricide de synthèse appartenant à la famille des fluoroquinolones qui agit par inhibition de l'ADN gyrase. Elle est efficace contre une large gamme de bactéries Gram positif (en particulier *Staphylococcus*, *Streptococcus*) et Gram négatif (*Escherichia coli*, *Salmonella typhimurium*, *Citrobacter freundii*, *Enterobacter cloacae*, *Serratia marcescens*, *Morganella morganii*, *Proteus spp*, *Klebsiella spp*, *Shigella spp*, *Pasteurella spp*, *Haemophilus spp*, *Moraxella spp*, *Pseudomonas spp* et *Brucella canis*) ainsi que *Mycoplasma spp*.

Des souches bactériennes avec une CMI $\leq 1~\mu g/ml$ sont sensibles à la marbofloxacine, des souches avec une CMI de 2 $\mu g/ml$ y sont sensibles de manière intermédiaire et des souches avec une CMI $\geq 4~\mu g/ml$ sont résistantes à la marbofloxacine (CLSI, 2004).

La résistance aux fluoroquinolones survient principalement par mutation chromosomique avec trois mécanismes : diminution de la perméabilité de la paroi bactérienne, expression de la pompe à efflux ou mutation des enzymes responsables de la liaison des molécules.

La marbofloxacine n'est pas active contre les anaérobies, les levures ou les champignons.