

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ROXACIN 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

enrofloksacino 100 mg;

pagalbinių medžiagų:

benzilo alkoholio 7,8 mg,

kitų medžiagų iki 1 ml.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Kiaulės ir galvijai.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Galvijai

Kvėpavimo sistemos infekcijų, kurias sukelia enrofloksacinui jautrios *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* ir *Mycoplasma* spp. padermės, gydymas.

Enrofloksacinui jautrių *Escherichia coli* padermių sukulto ūminio sunkaus mastito gydymas.

Virškinimo trakto infekcijų, kurias sukelia enrofloksacinui jautrios *Escherichia coli* padermės, gydymas.

Enrofloksacinui jautrių *Escherichia coli* padermių sukeltos septicemijos gydymas.

Jaunesnių nei 2 metų amžiaus galvijų ūminio mikoplazminio artrito, sukulto enrofloksacinui jautrių *Mycoplasma bovis* padermių, gydymas.

Kiaulės

Kvėpavimo sistemos infekcijų, kurias sukelia enrofloksacinui jautrios *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma* spp. ir *Actinobacillus pleuropneumoniae* padermės, gydymas.

Šlapimo organų infekcijų, kurias sukelia enrofloksacinui jautrios *Escherichia coli* padermės, gydymas.

Disgalaktijos po atsivedimo sindromo (PDS (MMA sindromo), kurį sukelia enrofloksacinui jautrios *Escherichia coli* ir *Klebsiella* spp. padermės, gydymas.

Virškinimo trakto infekcijų, kurias sukelia enrofloksacinui jautrios *Escherichia coli* padermės, gydymas.

Enrofloksacinui jautrių *Escherichia coli* padermių sukeltos septicemijos gydymas.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, padidėjus odos jautrumui, nustačius kvinolonams atsparius mikroorganizmus, nes žinomas kryžminis atsparumas visiems fluorokvilonams arba sutrikus kremzlių vystymuisi.

Negalima naudoti augantiems arkliams dėl galimo sąnarinės kremzlės pažeidimo.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Veršeliams *per os* gydžius 30 mg enrofloksacino/kg kūno svorio 14 dienų, pastebėta degeneracinių sąnarinės kremzlės pokyčių.

Naudojant vaistą, būtina atsižvelgti į oficialius bei vietinius antimikrobinių medžiagų naudojimo reikalavimus.

Fluorokvilonais galima gydyti tik tuomet, jei gydymas kitų klasių antimikrobinėmis medžiagomis yra neefektyvus arba manoma, kad gali būti neefektyvus.

Kai įmanoma, fluorokvilonų naudojimą būtina pagrįsti jautrumo tyrimais.

Jei vaistas naudojamas neatsižvelgiant į vaisto apraše pateiktus nurodymus, gali padidėti bakterijų atsparumo fluorokvilonams paplitimas ir sumažėti gydymo kitais kvinolonais veiksmingumas dėl galimo kryžminio atsparumo.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Nėra.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Švirkštimo vietoje gali būti pažeisti audiniai.

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su tetraciklinais (veikia antagonistiskai), sulfametoksazoliu ir trimetoprimu (gyvulys gali apsinuodyti) arba Mg^{2+} ir Al^{3+} jonais (silpnėja įsisavinimas). Enrofloksacinas kraujyje jungiasi su plazmos baltymais, todėl jo nereikėtų naudoti kartu su acetilsalicilo rūgštimi, hidrokortizonu, fenilbutazonu bei sulfonamidais, nes jie su plazmos baltymais jungiasi geriau ir kraujyje gali labai padaugėti laisvo enrofloksacino.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti į veną, po oda arba į raumenis.

Kartotines injekcijas reikia atlikti skirtingose vietose.

Siekiant užtikrinti tinkamą dozavimą, reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį, kad būtų išvengta per mažų dozių skyrimo.

Galvijai

Švirkšti 5 mg enrofloksacino/kg kūno svorio, kas atitinka 1 ml/20 kg kūno svorio, kartą per dieną 3–5 dienas.

Jaunesnių nei 2 metų amžiaus galvijų ūminis mikoplazminis artritas, sukeltas enrofloksacinui jautrių *Mycoplasma bovis* padermių: švirkšti 5 mg enrofloksacino/kg kūno svorio, kas atitinka 1 ml/20 kg kūno svorio, kartą per dieną 5 dienas.

Vaistą galima skirti lėtai sušvirkščiant į veną arba po oda.

Escherichia coli sukeltas ūminis mastitas: švirkšti 5 mg enrofloksacino/kg kūno svorio, kas atitinka 1 ml/20 kg kūno svorio, kartą per dieną dvi dienas iš eilės.

Antrą dozę galima sušvirkšti po oda. Tokiu atveju galioja injekcijos po oda išlauka.

Į vieną injekcijos po oda vietą reikėtų sušvirkšti ne daugiau nei 10 ml.

Kiaulės

Švirkšti į raumenis 2,5 mg enrofloksacino/kg kūno svorio, kas atitinka 0,5 ml/20 kg kūno svorio, kartą per dieną 3 dienas.

Escherichia coli sukelta virškinimo trakto infekcija ar septicemija: švirkšti į raumenis 5 mg enrofloksacino/kg kūno svorio, kas atitinka 1 ml/20 kg kūno svorio, kartą per dieną 3 dienas.

Kiaulėms reikia švirkšti į kaklą ties ausies pagrindu.

Į vieną injekcijos į raumenis vietą reikėtų sušvirkšti ne daugiau nei 3 ml.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Didžiausia toleruojama dozė yra dvigubai didesnė už gydomąją. Perdozavus gali atsirasti jautrumas saulės šviesai ir alerginės reakcijos, sąnarių skausmai. Tokiu atveju reikia nebenaudoti enrofloksacino ir gydyti simptomškai.

4.11. Išlauka

Galvijai:

švirkštus į veną: skerdienai ir subproduktams – 5 paros,
pienui – 3 paros;

švirkštus po oda: skerdienai ir subproduktams – 12 parų,
pienui – 4 paros.

Kiaulės:

skerdienai ir subproduktams – 13 parų.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: antibakterinės medžiagos sisteminiam naudojimui, fluorokvinolonai.
ATCvet kodas: QJ01MA90.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Veikimo mechanizmas

Kaip molekuliniai fluorokvinolonų taikiniai identifikuoti du DNR replikacijai ir transkripcijai būtini fermentai – DNR girazė ir topoizomerazė IV. Tikslinį slopinimą sukelia nekovalentinis fluorokvinolonų molekulių jungimasis prie šių fermentų. Replikacijos šakutė ir transliacijos kompleksai negali tęstis už šių fermento, DNR ir fluorokvinolono kompleksų. DNR ir iRNR sintezės slopinimas sukelia įvykius, lemiančius greitą ir nuo vaisto koncentracijos priklausomą patogeninės bakterijos žūtį. Enrofloksacino veikimo būdas yra baktericidinis. Baktericidinis aktyvumas priklauso nuo koncentracijos.

Antibakterinis spektras

Enrofloksacinas veikia daugelį gramneigiamų bakterijų, tokių kaip *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella* spp. (pvz., *Pasteurella multocida*), gramteigiamas bakterijas – *Staphylococcus* spp. (pvz., *Staphylococcus aureus*) ir *Mycoplasma* spp., kai naudojamas rekomenduojamomis terapinėmis dozėmis.

Atsparumo tipai ir mechanizmai

Paskelbta, kad yra penki fluorokvinolonų atsparumo šaltiniai: i) taškinės mutacijos genuose, koduojančiuose DNR girazę ir (arba) topoizomerazę IV, kas sukelia atitinkamo fermento pakitimus; ii) vaisto pralaidumo pakitimai gramneigiamose bakterijose; iii) eflukso mechanizmai; iv) plazmidžių sukeltas atsparumas; v) girazę saugantys baltymai. Visi mechanizmai lemia sumažėjusį bakterijų jautrumą fluorokvinolonams. Tarp fluorokvinolonų grupės antibiotikų yra dažnas kryžminis atsparumas.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Didžiausia enrofloksacino koncentracija kraujo serume susidaro per 2 val. Tai rodo, kad jis greitai absorbuojamas ir plačiai pasiskirsto visuose organizmo audiniuose ir skysčiuose. Veiklioji medžiaga ir jos metabolitai iš organizmo išsiskiria su tulžimi (apie 70 %) ir šlapimu (apie 30 %). Enrofloksacinas nesikaupia kraujo serume ir audiniuose.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Kalio hidroksidas, ledinė acto rūgštis, benzilo alkoholis, dinatrio edetatas, injekcinis vanduo.

6.2. Nesuderinamumai

Rūgštūs tirpalai gali sukelti veikliosios medžiagos precipitaciją, todėl jų negalima maišyti viename švirkšte.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 d.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.
Saugoti nuo šviesos.
Laikyti sausoje vietoje.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Tamsaus II tipo stiklo buteliukai po 100 ir 250 ml, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.
Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS

Laboratorios Calier S. A.
Barcelonès, 26 (Pla del Ramassá)
Les Franqueses del Vallés

ISPANIJA

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/01/1349/001-002

9. RINKODAROS TEISĖS SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 2001-11-26

Rinkodaros teisė paskutinį kartą atnaujinta 2008-01-14

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2017-06-23

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

BUTELIUKAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ROXACIN 100 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

enrofloksacino 100 mg;

pagalbinių medžiagų:

benzilo alkoholio 7,8 mg,

kitų medžiagų iki 1 ml.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

4. PAKUOTĖS DYDIS

100 ml

250 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės ir galvijai.

6. INDIKACIJA (-OS)

Galvijai

Kvėpavimo sistemos infekcijų, kurias sukelia enrofloksacinui jautrios *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* ir *Mycoplasma* spp. padermės, gydymas.

Enrofloksacinui jautrių *Escherichia coli* padermių sukulto ūminio sunkaus mastito gydymas.

Virškinimo trakto infekcijų, kurias sukelia enrofloksacinui jautrios *Escherichia coli* padermės, gydymas.

Enrofloksacinui jautrių *Escherichia coli* padermių sukeltos septicemijos gydymas.

Jaunesnių nei 2 metų amžiaus galvijų ūminio mikoplazminio artrito, sukulto enrofloksacinui jautrių *Mycoplasma bovis* padermių, gydymas.

Kiaulės

Kvėpavimo sistemos infekcijų, kurias sukelia enrofloksacinui jautrios *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma* spp. ir *Actinobacillus pleuropneumoniae* padermės, gydymas.

Šlapimo organų infekcijų, kurias sukelia enrofloksacinui jautrios *Escherichia coli* padermės, gydymas.

Disgalaktijos po atsivedimo sindromo (PDS (MMA sindromo), kurį sukelia enrofloksacinui jautrios *Escherichia coli* ir *Klebsiella* spp. padermės, gydymas.

Virškinimo trakto infekcijų, kurias sukelia enrofloksacinui jautrios *Escherichia coli* padermės, gydymas.

Enrofloksacinui jautrių *Escherichia coli* padermių sukeltos septicemijos gydymas.

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į veną, po oda arba į raumenis.
Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Galvijai:

i.v.: skerdienai ir subproduktams – 5 paros;
pienui – 3 paros.
s.c.: skerdienai ir subproduktams – 12 parų.
pienui – 4 paros.

Kiaulės:

skerdienai ir subproduktams – 13 parų.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}
Atidarius būtina sunaudoti per 28 d.

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.
Saugoti nuo šviesos.
Laikyti sausoje vietoje.

12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA

Tik veterinariniam naudojimui.
Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Laboratorios Calier S. A.
Barcelonès, 26 (Pla del Ramassá)
Les Franqueses del Vallés
ISPANIJA

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/01/1349/001
LT/2/01/1349/002

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

INFORMACINIS LAPELIS
ROXACIN 100 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

1. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Laboratorios Calier S. A.
Barcelonès, 26 (Pla del Ramassá)
Les Franqueses del Vallés
ISPANIJA

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ROXACIN 100 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:
enrofloksacino 100 mg;

pagalbinių medžiagų:
benzilo alkoholio 7,8 mg,
kitų medžiagų iki 1 ml.

4. INDIKACIJA (-OS)

Galvijai

Kvėpavimo sistemos infekcijų, kurias sukelia enrofloksacinui jautrios *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* ir *Mycoplasma* spp. padermės, gydymas.

Enrofloksacinui jautrių *Escherichia coli* padermių sukulto ūminio sunkaus mastito gydymas.

Virškinimo trakto infekcijų, kurias sukelia enrofloksacinui jautrios *Escherichia coli* padermės, gydymas.

Enrofloksacinui jautrių *Escherichia coli* padermių sukeltos septicemijos gydymas.

Jaunesnių nei 2 metų amžiaus galvijų ūminio mikoplazminio artrito, sukulto enrofloksacinui jautrių *Mycoplasma bovis* padermių, gydymas.

Kiaulės

Kvėpavimo sistemos infekcijų, kurias sukelia enrofloksacinui jautrios *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma* spp. ir *Actinobacillus pleuropneumoniae* padermės, gydymas.

Šlapimo organų infekcijų, kurias sukelia enrofloksacinui jautrios *Escherichia coli* padermės, gydymas.

Disgalaktijos po atsivedimo sindromo (PDS (MMA sindromo), kurį sukelia enrofloksacinui jautrios *Escherichia coli* ir *Klebsiella* spp. padermės, gydymas.

Virškinimo trakto infekcijų, kurias sukelia enrofloksacinui jautrios *Escherichia coli* padermės, gydymas.

Enrofloksacinui jautrių *Escherichia coli* padermių sukeltos septicemijos gydymas.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti, padidėjus odos jautrumui, nustačius kvinolonams atsparius mikroorganizmus, nes žinomas kryžminis atsparumas visiems fluorokvinolonams arba sutrikus kremzlių vystymuisi. Negalima naudoti augantiems arkliams dėl galimo sąnarinės kremzlės pažeidimo.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Švirkštimo vietoje gali būti pažeisti audiniai. Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Kiaulės ir galvijai.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Švirkšti į veną, po oda arba į raumenis.
Kartotines injekcijas reikia atlikti skirtingose vietose.

Galvijai

Švirkšti 5 mg enrofloksacino/kg kūno svorio, kas atitinka 1 ml/20 kg kūno svorio, kartą per dieną 3–5 dienas.

Jaunesnių nei 2 metų amžiaus galvijų ūminis mikoplazminis artritas, sukeltas enrofloksacinui jautrių *Mycoplasma bovis* padermių: švirkšti 5 mg enrofloksacino/kg kūno svorio, kas atitinka 1 ml/20 kg kūno svorio, kartą per dieną 5 dienas.

Vaistą galima skirti lėtai sušvirkščiant į veną arba po oda.

Escherichia coli sukeltas ūminis mastitas: švirkšti 5 mg enrofloksacino/kg kūno svorio, kas atitinka 1 ml/20 kg kūno svorio, kartą per dieną dvi dienas iš eilės.

Antrą dozę galima sušvirkšti po oda. Tokiu atveju galioja injekcijos po oda išlauka.

Į vieną injekcijos po oda vietą reikėtų sušvirkšti ne daugiau nei 10 ml.

Kiaulės

Švirkšti 2,5 mg enrofloksacino/kg kūno svorio, kas atitinka 0,5 ml/20 kg kūno svorio, kartą per dieną švirkščiant į raumenis 3 dienas.

Escherichia coli sukelta virškinimo trakto infekcija ar septicemija: švirkšti 5 mg enrofloksacino/kg kūno svorio, kas atitinka 1 ml/20 kg kūno svorio, kartą per dieną švirkščiant į raumenis 3 dienas.

Kiaulėms reikia švirkšti į kaklą ties ausies pagrindu.

Į vieną injekcijos į raumenis vietą reikėtų sušvirkšti ne daugiau nei 3 ml.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Siekiant užtikrinti tinkamą dozavimą, reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį, kad būtų išvengta per mažų dozių skyrimo.

10. IŠLAUKA

Galvijai:

švirkštus į veną: skerdienai ir subproduktams – 5 paros,
pienui – 3 paros;

švirkštus po oda: skerdienai ir subproduktams – 12 parų,

pienui – 4 paros.

Kiaulės:

skerdienai ir subproduktams – 13 parų.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Saugoti nuo šviesos.

Laikyti sausoje vietoje.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – 28 d.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Veršelius *per os* gydžius 30 mg enrofloksacino/kg kūno svorio 14 dienų, pastebėta degeneracinių sąnarinės kremzlės pokyčių.

Naudojant vaistą, būtina atsižvelgti į oficialius bei vietinius antimikrobinių medžiagų naudojimo reikalavimus.

Fluorokvinolonais galima gydyti tik tuomet, jei gydymas kitų klasių antimikrobinėmis medžiagomis yra neefektyvus arba manoma, kad gali būti neefektyvus.

Kai įmanoma, fluorokvinolonų naudojimą būtina pagrįsti jautrumo tyrimais.

Jei vaistas naudojamas neatsižvelgiant į vaisto apraše pateiktus nurodymus, gali padidėti bakterijų atsparumo fluorokvinolonams paplitimas ir sumažėti gydymo kitais kvinolonais veiksmingumas dėl galimo kryžminio atsparumo.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su tetraciklinais (veikia antagonistiskai), sulfametoksazoliu ir trimetoprimu (gyvulys gali apsinuodyti) arba Mg^{2+} ir Al^{3+} jonais (silpnėja įsisavinimas). Enrofloksacinas kraujyje jungiasi su plazmos baltymais, todėl jo nereikėtų naudoti kartu su acetilsalicilo rūgštimi, hidrokortizonu, fenilbutazonu bei sulfonamidais, nes jie su plazmos baltymais jungiasi geriau ir kraujyje gali labai padaugėti laisvo enrofloksacino.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Didžiausia toleruojama dozė yra dvigubai didesnė už gydomąją. Perdozavus gali atsirasti jautrumas saulės šviesai ir alerginės reakcijos, sąnarių skausmai. Tokiu atveju reikia nebenaudoti enrofloksacino ir gydyti simptomiskai.

Nesuderinamumai

Rūgštūs tirpalai gali sukelti veikliosios medžiagos precipitaciją, todėl jų negalima maišyti viename švirkšte.

13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2015-03-27

15. KITA INFORMACIJA

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama tik su veterinariniu receptu.