

INDLÆGSSEDDEL

Floxabactin® Vet. 15 mg

Tabletter til katte og hunde

Den nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Le Vet BV, Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Holland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Produlab Pharma BV, Forellenweg 16, 4941 SJ Raamsdonksveer, Holland

Repræsentant:

Dechra Veterinary Products A/S, Mekuvej 9, 7171 Uldum, Danmark

Veterinærlægemidlets navn:

Floxabactin vet. 15 mg tabletter til katte og hunde

Enrofloxacin

Angivelse af det aktive stof og andre indholdsstoffer:

Hver tablet indeholder:

Aktivt stof:

Enrofloxacin 15,0 mg

Floxabactin vet. er en lettere gullig, rund, konveks snab-tab tablet.

Tabletten kan deles i to dele.

Indikationer:

Hos katte:

Behandling af infektioner i de øvre luftveje.

Hos hunde:

Behandling af infektioner i den nedre urinvej (med og uden forbindelse til prostatitis) og infektioner i den øvre urinvej forårsaget af *Escherichia coli* eller *Proteus mirabilis*.

Behandling af overfladisk og dyb pyodermia.

Kontraindikationer:

Bør ikke anvendes til unge hunde i vækst, som er under 12 måneder

(små racer) eller under 18 måneder (store racer), da midlet kan forårsage forandringer af epifysebrusken hos hvalpe i vækst.

Bør ikke anvendes til unge katte i vækst, på grund af risikoen for at beskadige ledbrusk (katte som er under 3 måneder eller vejer mindre end 1 kg).

Bør ikke anvendes i hunde eller katte med risiko for krampeligende anfald, da enrofloxacin kan stimulere CNS.

Bør ikke anvendes i hunde eller katte med kendt overfølsomhed for fluoroquinoloner eller til nogen af hjælpestofferne i Floxabactin vet.

Bør ikke anvendes i tilfælde, hvor resistens overfor quinoloner er konstateret, da der er næsten komplet krydsresistens overfor andre quinoloner og komplet krydsresistens overfor andre fluoroquinoloner.

Bør ikke anvendes ikke i forbindelse med tetracycliner, phenikoler eller makrolider da der kan være antagonistiske effekter.

Bivirkninger:

Hypersensitive reaktioner.

Ændringer i centralnervesystemet.

Hos katte:

Opkastning eller diarré kan lejlighedsvis forekomme under behandlingen.

Disse tegn mildnes spontant og kræver i almindelighed ikke, at behandlingen afbrydes.

Hos hunde:

Mulige forandringer af ledbrusk hos hvalpe i vækst (se 'Kontraindikationer').

I sjældne tilfælde er opkastning og anoreksi observeret.

Hvis du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes du kontakte din dyrlæge.

Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Dyrets ejer kan også indberette

bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. Du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted.

www.lmst.dk

Dyrearter:

Hunde og katte.

Dosering for hver dyreart, anvendelsesmåde og indgivelsesvej:

Oral anvendelse.

Hos hunde:

5 mg enrofloxacin/kg/dag som daglig enkelt dosis, dvs. en tablet pr. 3 kg

dagligt i:

- 10 dage ved infektioner i den nedre urinvej

- 15 dage ved infektioner i den øvre urinvej og infektioner i den nedre urinvej forbundet med prostatitis

- Op til 21 dage ved overfladisk pyodermia afhængigt af den kliniske respons

- Op til 49 dage ved dybt pyodermia af den kliniske respons

Hos katte:

5 mg enrofloxacin/kg legemsvægt en gang daglig i 5-10 på hinanden

følgende dage:

- Enten 1 tablet pr. 3 kg legemsvægt som daglig enkelt dosis

- Eller ½ tablet pr. 1,5 kg legemsvægt som daglig enkelt dosis

Behandlingen bør genovervejes, såfremt ingen bedring ses halvvejs i behandlingsperioden.

Tabletterne kan gives direkte i hundens eller kattens mund eller sammen med foder, hvis dette er nødvendigt.

Den anbefalede dosis bør ikke overskrides.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Oplysninger om korrekt anvendelse:

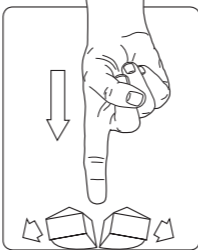
Tabletterne er smagskorrigerede og accepteres godt af både katte og hunde. Tabletterne kan gives direkte i

mundten på katten eller hunden, eller gives sammen

med foder hvis nødvendigt.

Tilbageholdelsestid:

Ikke relevant.



Eventuelle særlige forholdsregler vedrørende opbevaring:

Opbevares utilgængeligt for børn.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på blister efter EXP. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

Veterinærlægemidlet i salgspakning: Ingen særlige forholdsregler

vedrørende opbevaringen.

Efter tabletten er delt, skal den tilbageværende del anvendes ved

næste dosis.

Halverede tabletter: Må ikke opbevares over 25°C.

Halverede tabletter skal opbevares i blisterpakning.

Holdbarhed af halverede tabletter: 24 timer.

Særlige advarsler:

Ved overskridelse af anbefalet dosis til katte kan retinotoksiske effekter

inkl. blindhed forekomme.

Særlige forsigtighedsregler for dyret:

Fluoroquinoloner bør kun anvendes ved behandling af kliniske forhold, som har responderet ringe, eller forventes at respondere ringe på andre antimikrobielle lægemidler. Anvendelse af fluoroquinoloner bør så vidt muligt baseres på følsomhedstest.

Officiel og lokal politik omkring antibiotika bør tages i betragtning ved

anvendelse af præparatet.

Ved anvendelse af præparatet, som afviger fra vejledningerne i denne

indlægsseddel, kan prævalensen af bakterier, der er resistente overfor fluoroquinoloner øges, og effektiviteten af behandling med andre

fluoroquinoloner kan nedsættes, som følge af den potentielle kryds-resistens.

Bruges med forsigtighed i hunde eller katte med nedsat nyre eller

leverfunktion.

Pyoderma er en typisk følgesygdom. Den underlæggende sygdom bør

bestemmes og behandles derefter.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Personer med en kendt hypersensitivitet over for (fluoro)quinoloner bør

undgå kontakt med produktet.

I tilfælde af indgift ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Vask hænder efter brug af produktet.

Ved kontakt med øjne, skal der straks vaskes efter med rigeligt vand.

Anvendelse under drægtighed eller diegivning:

Drægtighed: Laboratorieundersøgelser af rotte og chinchilla har ikke

afsløret teratogene virkninger, fetal toksicitet eller maternal toksicitet

af enrofloxacin i terapeutiske doser.

Bør kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges

vurdering af risk-benefit-forholdet.

Diegivning: Da enrofloxacin overføres til mælken, er administration

kontraindiceret hos diegivende hunner.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Samtidig brug af flunixin bør foregå under overvågning af dyrlæge, da

interaktioner mellem disse stoffer kan medføre bivirkninger som følge af

forsinket elimination.

Ved samtidig brug af theophyllin kræves nøje overvågning af blodbilledet,

da theophyllin niveauet i blodserummet kan øges.

Samtidig brug af præparater indeholdende magnesium eller aluminium

(såsom antacida eller sukralfat) kan reducere absorptionen af enrofloxacin.

Disse præparater bør administreres 2 timer før/efter Floxabactin vet.

Bør ikke anvendes i forbindelse med tetracycliner, phenikoler eller

makrolider da der kan være antagonistiske effekter.

Bør ikke anvendes samtidig med ikke-steroide antiinflammatoriske

lægemidler, da dette kan fremkalde krampeanfald.

Overdosering:

Overdosering kan forårsage opkastninger og nervøse tegn (tremor,

inkoordination og konvulsion), der vil kunne gøre det nødvendigt at

standse behandlingen.

I mangel af kendt modgift anvendes symptomatisk behandling

og seponering.

Om nødvendigt, kan administrationen af antacida indeholdende

aluminium eller magnesium, eller aktivt kul bruges til at nedsætte

absorptionen af enrofloxacin.

Studier har vist at tegn på overdosering med enrofloxacin i hunde,

såsom appetitløshed og gastrointestinale forstyrrelser blev observeret

ved 10 gange den anbefalede dosis over 2 uger.

Der blev ikke set nogen tegn på intolerans i hunde ved 5 gange den

anbefalede dosis over 1 måned.

I kliniske studier er øjenbivirkninger hos katten set fra 20 mg/kg.

Ved overdosering kan der opstå retinotoksiske virkninger hos katten,

som kan medføre irreversibel blindhed.

Eventuelle særlige forholdsregler ved bortskaffelse af ubrugte lægemidler eller affald fra sådanne:

Ikke anvendte veterinærlægemidler, samt affald heraf bør destrueres

i henhold til lokale retningslinier.

Dato for seneste revision af indlægssedlen:

11. november 2015

Andre oplysninger:

Alu-PVC/PE/PVDC blisterkort eller Alu-PVC/PVDC blisterkort med

10 tabletter:

Papæske med 1 blisterpakning (10 tabletter)

Papæske med 2 blisterpakninger (20 tabletter)

Papæske med 3 blisterpakninger (30 tabletter)

Papæske med 5 blisterpakninger (50 tabletter)

Papæske med 6 blisterpakninger (60 tabletter)

Papæske med 10 blisterpakninger (100 tabletter)

Papæske med 15 blisterpakninger (150 tabletter)

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af

markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om

dette lægemiddel.


Dechra


Dechra