

Xeden[®] vet 15 mg



(SE) Xeden[®] vet. 15 mg tabletter for katt

**NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄN-
NANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS
TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM
ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS,
OM OLIKA**

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Santé Animale, 10, av. de La Ballastière, 33500 Libourne, Frankrike

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Ceva Santé Animale - Boulevard de la Communication
Zone Autoroutière - 53950 Louvermé - Frankrike

DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Xeden[®] vet. 15 mg tabletter for katt. Enrofloxacin.

**DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS OCH ÖVRIGA
SUBSTANSER**

En tabletter innehåller: Enrofloxacin 15,0 mg

Tablett. Avläng skårad beige tabletter

ANVÄNDNINGSSOMRÅDE(N)

Behandling av övre luftvägsinfektion hos katt

KONTRAINDIKATIONER

Skall inte användas till unga, växande katter (katter under 3 månader eller katter som väger mindre än 1 kg) på grund av risk för utveckling av broskskador. Skall inte användas vid resistens mot kinoloner eftersom en nästan fullständig kors-resistens föreligger till andra kinoloner och en fullständig korsresistens till andra fluorokinoloner. Skall inte användas på katter som lider av kramp, eftersom enrofloxacin kan orsaka stimulans av centrala nervsystemet (CNS). Se även avsnitt "Användning under dräktighet eller laktation" och "Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner".

BIVERKNINGAR

Kräkningar eller diarré kan uppträda under behandlingen. Symtomen är övergående och kräver vanligtvis inte att behandlingen avbryts. I sällsynta fall, kan överkänslighetsreaktioner förekomma. Om detta inträffar bör administreringen av produkten avbrytas. Neurologiska tecken (anfäll, skälvingar, ataxi (svårigheter att samordna kroppsrörelser), excitation (uppgjagd sinnessättning)) kan förekomma. Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

DJURSLAG: Katt

**DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT
OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)**

Ges via munnen. 5 mg enrofloxacin/kg kroppsvikt en gång om dagen under 5 till 10 på varandra följande dagar:

- 1 tabletter per 3 kg kroppsvikt en gång per dygn.

- eller ½ tabletter per 1,5 kg kroppsvikt per dygn.

Behandlingen bör övervägas på nytt ifall ingen klinisk förbättring ses då halva behandlingstiden gått.

Antal tabletter per dag	Kattens vikt (kg)
½	≥ 1,1 - < 2
1	≥ 2 - < 4
1 ½	≥ 4 - < 5
2	≥ 5 - < 6,5
2 ½	≥ 6,5 - < 8,5

Överskrid inte den rekommenderade behandlingsdosen. För att säkerställa korrekt dosering och undvika underdosering bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt.

ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Tabletterna är smaksatta. De kan administreras direkt i kattens mun eller tillsätts i maten om det är nödvändigt.

KARENSTID: Ej relevant.

SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt. Inga särskilda förvaringsanvisningar avseende temperatur. Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på blister och den yttre förpackningen. Delade tabletter bör läggas tillbaka i blisterförpackningen för förvaring. Hållbarhet för halva tabletter: 24 timmar. Delade tabletter som inte använts inom 24 timmar ska kasseras.

SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: Fluorokinoloner bör enbart användas för behandling av kliniska tillstånd som har svarat dåligt, eller förväntas svara dåligt, på andra klasser av antibiotika. När det är möjligt ska fluorokinoloner användas baserat på känslighetstest. Användning av produkten på ett sätt som skiljer sig från instruktionerna i denna produktresumé kan öka förekomsten av bakterieresistens mot fluorokinoloner och kan minska effektiviteten vid behandling med andra kinoloner på grund av korsresistens. Officiella och lokala regler för antibiotikavårdning bör respekteras när produkten används. Använd produkten med försiktighet hos katter med kraftigt nedsatt njur- eller leverfunktion. Tuggtablettarna är smaksatta. Förvaras utom syn- och räckhåll för djur för att undvika oavsiktligt intag.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur: Personer med känd överkänslighet mot (fluoro) kinoloner bör undvika all kontakt med produkten. Vid oavsiktligt

ntag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln. Tvätta händerna efter hantering av produkten. Vid kontakt med ögonen, skölj omedelbart med mycket vatten.

Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Användning under dräktighet: Studier på försöksdjur (råtta, chinchilla) har inte påvisat några bevis på teratogenicitet, fostertoxicitet eller maternotoxicitet.

Används endast efter risk/nyttabedömning av ansvarig veterinär.

Användning under laktation: Då enrofloxacin passerar över i modersmjölk är användning ej rekommenderad under laktation.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Samtidig användning av flunixin bör nogta övervakas av veterinär, eftersom interaktion mellan dessa läkemedel kan leda till biverkningar relaterade till fördrojd eliminering. Samtidig behandling med teofyllin erfordrar noggrann övervakning eftersom teofyllinnivåerna i serum kan öka. Samtidig användning av substanser som innehåller magnesium eller aluminium (såsom antacida eller sukralfater) kan minska upptaget av enrofloxacin. Dessa mediciner bör administreras med två timmars mellanrum. Använd inte tillsammans med tetracykliner, fenikoler eller makrolider då de kan motverka varandras effekt.

Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift) (om nödvändigt):

Överdoser kan ge upphov till kräkningar och nervösa besvär (muskeltremor, inkoordination och kramp) som eventuellt försämrar att behandlingen avbryts. I frånvaro av antidot, tillämpa avgiftningmetoder och ge symptomatisk behandling. Vid behov kan administrering av antacida innehållande aluminium eller magnesium eller medicinsk kol användas för att reducera absorptionen av enrofloxacin. I laboratoriestudier har negativa effekter på ögon observerats vid doser från 20 mg/kg. De skadliga effekterna på näthinna orsakad av överdosering kan leda till oåterkallelig blindhet hos katt.

SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använt läkemedel och avfall skall kasseras enligt gällande anvisningar.

DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

SE: 2020-03-30

FI: 15.03.2020

ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningsstorlekar: Kartong innehållande 1 blisterförpackning med 12 tabletter. Kartong innehållande 2 blisterförpackningar med 12 tabletter. Kartong innehållande 5 blisterförpackningar med 12 tabletter. Kartong innehållande 8 blisterförpackningar med 12 tabletter. Kartong innehållande 10 blisterförpackningar med 12 tabletter. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras

(DK) Xeden[®] Vet. 15 mg tabletter til kat.

NAV N OCH ADRESS PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Indehaver af markedsføringsstilladelsen:

Ceva Santé Animale, 10, av. de La Ballastière, 33500 Libourne, Frankrig

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication,

Zone Autoroutière, 53950 Louvermé, Frankrig

VETERINÆR/LÆGEMIDLETS NAVN

Xeden[®] Vet. 15 mg tabletter til kat. Enrofloxacin

ANGIVELSE AF DE(T) AKTIVE STOF(FER) OG ANDRE INDHOLDSTOFFER

En tablet indeholder: Enrofloxacin 15,0 mg

Tabletter: Afslang beige tablet med delekærv.

INDIKATIONER: Behandling af infektioner i øvre luftveje hos kat.

KONTRAINDIKATIONER

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 til fælde hvor resistens overfor quinoloner er konstateret, da der er næsten komplet krydsresistens overfor andre quinoloner og komplet krydsresistens overfor fluorquinoloner. Bør ikke anvendes i katte med risiko for krampelignende anfald, da enrofloxacin kan stimulere CNS. Se også sektion "Drægtighed og diegivning".

BIVIRKNINGER

Opkastninger eller diarré kan lejlighedsvis forekomme under behandlingen. Disse tecken mildnes spontant og kræver i almindelighed ikke, at behandlingen afbrydes. I sjældne tilfælde kan ses en overfølsomhedsreaktion. I sådanne tilfælde bør behandlingen stoppes. Neurologiske tegn (slagtildfælde, rystelser, ataksi, ophidselse) kan forekomme. Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægseddell eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

DYREARTER: Katte.

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ

Til oral anvendelse. 5 mg enrofloxacin/kg legemsvægt én gang daglig i 5-10 på hinanden følgende dage:

- Enten 1 tablet pr. 3 kg legemsvægt som daglig enkeltdosis.

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

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

Antal tabletter per dag	Kattens vægt (kg)
½	≥ 1,1 - < 2
1	≥ 2 - < 4
1 ½	≥ 4 - < 5
2	≥ 5 - < 6,5
2 ½	≥ 6,5 - < 8,5

Överskrid ikke den anbefalede dosis. För att sikre korrekt dosering bör legems-

vägen anslås så præcist som muligt for at undgå underdosering. Vær opmærksom på, at dyr lægen 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 tilsat smagsstoffer. De kan indgives direkte i kattens mund, eller om nødvendigt tilsættet foderet.

TILBAGEHOLDESESTID: Ikke relevant.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPEBVARENING

Opbevares utilgængeligt for børn. Opbevares i originalemballage. Beskyttes mod lys. Dette lægemiddel kræver ingen særlige temperaturmæssige opbevaringsforhold. Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på blisterkortet og den dyre karton. Halve tabletter bør opbevares i blisterpakningen. Holdbarhed for halve tabletter: 24 timer. Alle tilbageværende halve tabletter efter 24 timer bør bortskaffes.

SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige forsigtighedsregler for dyret: Fluoroquinoloner bør kun anvendes under kliniske forhold hvor andre antimikrobielle midler har ingen eller mangelfuld effekt. Når det er muligt, bør brug af produktet baseres på test for følsomhed. Anvendelse af produktet der afviger fra instruktionerne givet i produktresuméet, kan øge forekomsten af bakterier, der er resistente over for fluoroquinoloner, og kan dermed nedsætte effektiviteten af behandlingen med andre quinoloner på grund af risiko for krydsresistens. Brug af produktet bør være i overensstemmelse med officielle og lokale antimikrobielle politikker. Brug produktet med forsigtighed til katte med stærkt nedsat nyre eller leverfunktion. Tuggetabletterne er tilsat smagsstoffer. For at undgå utilsigtet indtagelse, bør tabletterne opbevares utilgængeligt for dyrene.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Personer med kendt overfølsomhed for (fluoro)quinoloner bør undgå kontakt med dette produkt. I tilfælde af indgift ved hændigt 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 skylles med rigeligt vand.

Drægtighed og digtning:

Drægtighed: Undersøgelser på laboratoriedyr (rotte og chinchilla) har ikke afsløret teratogene virkninger, fetal toksicitet eller maternal toksicitet af enrofloxacin i terapeutiske doser. Præparatet bør kun bruges under drægtighed eller laktation efter dyrlægens vurdering af fordele og ulemper.

Digtning: Da enrofloxacin overføres til moderdyrets mælk, anbefales brug i digtningensperioden ikke.

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 blodserumet kan øges. Samtidig brug af præparatet indeholdende magnesium eller aluminium (såsom antacida eller sukralfat) kan reducere absorptionen af enrofloxacin. Disse præparater bør administreres med mindst 2 timers mellemrum. Må ikke anvendes samtidig med tetracykliner, fenikoler eller makrolider, da der kan være en risiko for nedsat (antagonistisk) virkning.

Overdosering: Overdosering kan forårsage opkastninger og nervøse tegn (tremor, inkoordination og konvulsion), der vil kunne gøre det nødvendigt at standse behandlingen. I mangel på en 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. I laboratorieundersøgelser er set øjenbivirkninger fra 20 mg/kg. Den toksiske effekt på regnbuehinden som følge af overdosering kan være i en sådan grad, at det fører til permanent blindhed hos katten.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Ikke anvendte veterinære lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN: 06.2020 ANDRE OPLYSNINGER

Pakningsstørrelse: Papæske med 1 blisterpakninger á 12 tabletter. Papæske med 2 blisterpakninger á 12 tabletter. Papæske med 5 blisterpakninger á 12 tabletter. Papæske med 8 blisterpakninger á 12 tabletter. Papæske med 10 blisterpakninger á 12 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. Senest reviderede indlægsseddel findes på www.indlaegsseddel.dk.

FI Xeden® vet 15 mg tabletti kissalle MYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:
Ceva Santé Animale 10, av de la Ballastière, 33500 Libourne, Ranska / Frankrike
Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:
Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication
Zone Autoroutière, 53950 Louverné, Ranska / Frankrike

ELÄNLÄÄKEVALMISTEEN NIMI Xeden® vet 15 mg tabletti kissalle Enrofloxasiini

VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET
Yksi tabletti sisältää: Enrofloxasiini 15,0 mg
Pitkulainen jauourteellinen beige tabletti.

KÄYTTÖAIHEET: Kissa: ylempien hengitystieuhduksen hoitoon.
VASTA-AIHEET: Ei saa käyttää nuorilla, kasvavilla kissoilla (kissoilla), jotka ovat alle 3 kk ikäisiä tai alle 1 kg painoisia), koska valmiste saattaa aiheuttaa rustovaurioita. Ei saa käyttää kinoloniresistenttien infektioiden hoitoon, sillä kinolonien välillä esiintyy lähes täydellistä ristiresistenssiä ja fluoroquinolonien välillä täydellistä ristiresistenssiä. Ei saa käyttää kissoilla, joilla on kouristuskohautuksia aiheuttavia sairauksia, sillä enrofloxasiini saattaa kiihdyttää keskushermoston

uointainta. Ks. myös kohta "Käyttö tiineyden tai imetyksen aikana" ja "Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset".

HAITTAVAIKUTUKSET

Oksentelua ja ripulia saattaa esiintyä hoidon aikana. Nämä oireet häviävät itsestään evätkä ne yleensä edellytä hoidon lopettamista, jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi. Harvinaisissa tapauksissa yliherkkyysreaktiot ovat mahdollisia. Tällöin lääkkeen käyttö on lopetettava. Neurologiset oireet (kouristukset, vapina, liikkeiden harpautinto, kiihtyneisyys) ovat mahdollisia, **KOHDE-ELÄINLAIJIT:** Kissa.

ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Suun kautta. 5 mg enrofloxasiini/kg elopainoa kerran vuorokaudessa 5 - 10 päivän ajan:

- joko 1 tabletti / 3 kg elopainoa kerran vuorokaudessa.

- tai ½ tablettia / 1,5 kg elopainoa kerran vuorokaudessa.

Hoitoa tulee harkita uudelleen, jos kliininen tila ei ole parantunut, kun puolet hoitojaksoista on kulunut.

Tabletti/vrk	Kissan paino (kg)
½	≥ 1,1 - < 2
1	≥ 2 - < 4
1 ½	≥ 4 - < 5
2	≥ 5 - < 6,5
2 ½	≥ 6,5 - < 8,5

Ohjeannosta ei saa ylittää. Oikean annostuksen varmistamiseksi ja aliannostuksen välttämiseksi eläimen paino on määritettävä mahdollisimman tarkoin.

ANNOSTUSOHJEET

Tabletti sisältävät makuaineita. Tabletti voidaan antaa suoraan kissan suuhun tai tarvittaessa lisätä ruokaan.

VAROAIKA: Ei oleellinen.

SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Säilytä valolta suojassa. Tämä eläinlääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita lämpötilan suhteen. Ei saa käyttää läpipainopakkaukseen ja koteloon merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Puolitettuja tabletteja on säilytettävä läpipainopakkauksessa. Jaetun tabletin kestoika: 24 tuntia. Jäljelle jääneet tabletin osat on hävitettävä 24 tunnin kuluessa.

ERITYISVAROITUKSET

Eläimiä koskevat erityiset varoitimet: Fluoroquinoloneja tulee käyttää vain sellaisten kliinisten tilojen hoitoon, jotka ovat vastanneet huonosti tai joiden odotetaan vastaavan huonosti hoitoon muilla antimikrobiäläkkeillä. Aina kun mahdollista, fluoroquinolonien käytön tulee perustua herkkyystutkimuksiin. Valmisteyhteenvetoon ohjeita poikkeava käyttö saattaa johtaa fluoroquinoloneille resistenttien bakteerien esiintyvyyden lisääntymiseen ja heikentää muiden kinolonien tehoa mahdollisen ristiresistenssin vuoksi. Mikroblääkehoidoja koskevat viranomaisohjeet ja paikalliset ohjeet tulee ottaa huomioon valmistetta käytettäessä. Valmistetta tulee käyttää varoen kissoilla, joilla on vakava munuaisten tai maksan vajaatoiminta. Purutabletti sisältävät makuaineita. Tabletti on säilytettävä eläinten ulottumattomissa, jotta eläin ei syö tabletteja vahingossa.

Erityiset varoitimet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava: Henkilöille, joilla on tunnettu yliherkkyys (fluoro)kinolonille, on vältettävä kaikenlaista kosketusta valmisteeseen kanssa. Jos valmistetta on vahingossa nieltä, on käännyttävä välittömästi lääkärin puoleen ja näytettävä hänelle pakkauksellista. Pese kädet valmisteeseen käsitellyn jälkeen. Jos valmistetta joutuu silmiin, huuhtele ne välittömästi runsaalla vedellä.

Käyttö tiineyden tai imetyksen aikana: Käyttö tiineyden aikana: Laboratorioläimillä tehdyissä tutkimuksissa (rotta, sinilla) ei ole löydetty näyttöä epämuodostumia aiheuttavista, sikiötoksisista tai emälle toksisista vaikutuksista. Voidaan käyttää ainoastaan hoidosta vastaavan eläinlääkärin tekemään hyöty-haitta-arvion perusteella. Käyttö laktation aikana: Enrofloxasiini erittyy maitoon, joten sen käyttöä ei suositella imetyksen aikana.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden iden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset: Flunixinin samanaikainen käyttö tulee tapahtua eläinlääkärin huolellisessa seurannassa, koska näiden lääkkeiden yhteisvaikutukset voivat aiheuttaa eliminaation hidastumista johtuvia haittavaikutuksia. Teofylliinin samanaikainen käyttö vaatii huolellista seurantaa, sillä seerumin teofylliiniptoisuudet saattavat kohota. Magnesiumia tai alumiinia sisältävien aineiden (kuten antasidien tai sukralfatin) samanaikainen käyttö voi vähentää enrofloxasiinin imeytymistä. Lääkkeiden annon välillä tulee pitää kahden tunnin tauko. Ei saa käyttää tetrazyklinien, fenikolien eikä makrolidien kanssa mahdollisten vastakaikusten vuoksi.

Yliannostus (oireet, häätöompiteet, vastalääkkeet): Yliannostus voi aiheuttaa oksentelua ja hermostollisia oireita (lihasvapinaa, koordinaatiohäiriöitä ja kouristuksia), mikä voi edellyttää hoidon lopettamista. Tunnettujen vasta-aiheiden puuttuessa annetaan lääkkeen eliminoitumista edistävää ja oireiden mukaista hoitoa. Tarvittaessa voidaan antaa alumiinia tai magnesiumia sisältäviä antasidieja tai lääkkeitä enrofloxasiinin imeytymisen vähentämiseksi. Laboratoriotutkimuksissa sinin kohdistuvia haittavaikutuksia on havaittu 20 mg/kg tai sitä suuremmilla annoksilla. Yliannostuksen aiheuttamat verekkoalvion kohdistuvat toksiset vaikutukset voivat johtaa kissoilla pysyvään sokeuteen.

ERITYISET VAROITIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jättemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY: 15.03.2020

MUUT TIEDOT

Pakkaukset: Pahvikotelo, jossa 1 läpipainopakkas, jossa 12 tabletti. Pahvikotelo, jossa 2 läpipainopakkas, jossa kummassakin 12 tabletti. Pahvikotelo, jossa 5 läpipainopakkas, jossa kussakin 12 tabletti. Pahvikotelo, jossa 8 läpipainopakkas, jossa kussakin 12 tabletti. Pahvikotelo, jossa 10 läpipainopakkas, jossa kussakin 12 tabletti. Kaikkia pakkauksia ei välttämättä ole markkinoilla. Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.