

# Xeden® vet 200 mg



**(SE) Xeden® vet 200 mg tabletter för hund**

**NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARIGA 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 tillverkningsats:

Ceva Santé Animale - Boulevard de la Communication

Zone Autoroute, 5390 Louverné - Frankrike

**DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELS NAMN**

Xeden® vet 200 mg tabletter för hund. Enrofloxacin

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

En tablet innehåller: Enrofloxacin ..... 200,0 mg  
Tablett. Klöverformad skärdar beige tabletter

**INDIKATION(ER)**

Hos hundar:

- Behandling av lägre urinvägsinfektioner (med eller utan prostatit) och övre urinvägsinfektioner orsakade av *Escherichia coli* eller *Proteus mirabilis*.

- Behandling av ytlig och djup pyoderma.

**KONTRAINDIKATIONER:** Använd ej hos unga, växande hundar (hundar under 12 månader (små raser) eller under 18 månader (större raser)) eftersom preparatet kan ge upphov till förändringar i epifysbroset hos växande valpar. Använd ej på hundar som lider av konvulsiorer, eftersom enrofloxacin kan orsaka stimulans av centrala nervsystemet. Använd ej på hundar med känd överkänslighet mot fluorokinoloner eller till någon av denna produkts andra beständsdelar. Använd ej vid resistens mot kinoloner eftersom i nästan fullständig korssistens föreligger till andra kinoloner och en fullständig korssistens till andra fluorokinoloner. Använd ej med tetracykliner, fenikoler eller makrolider på grund av potentiell antagonistisk verkan. Se även den Användning under dräktighet eller laktation.

**BIVERKNINGAR:** Möjliga ledbröksförändringar hos växande valpar (se Kontraindikationer). I ovanliga fall har upptäckningar och aptilförlit osserverats. I sällsynta fall kan överkänslighetsreaktioner uppstå. Om så skulle ske ska administreringen av produkten avbrytas. Neurologiska symptom (krampanfall, skakningar, koordinerade rörelser, exciterat tillstånd) kan uppstå. Om du iakttar någon allvarlig biverkning eller biverkningar som inte omnämns i denna bipackesdel, var god meddela din veterinär.

**DJURSLAG:** Hund

**DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT**

**OCH ADMINISTRERINGSSVÄG (AR)**

Oral användning. 5 mg enrofloxacin/kg/dag som daglig enkeldosis dvs. en tablet per 40 kg dagligen under:

- 10 dagar vid nedre urinvägsinfektioner

- 15 dagar vid övre urinvägsinfektion och vid nedre urinvägsinfektion i kombination med prostattit

- Upp till 21 dagar vid ytlig pyoderma beroende på klinisk respons

- Upp till 49 dagar vid djup pyoderma beroende på klinisk respons

Behandlingen bör övervägas på nytt fall ingen klinisk förbättring ses då halva behandlingstiden gått. Tabletten är delbar och kan användas så här:

Xeden® vet. 50 mg Antal tabletter per dag	Xeden® vet. 150 mg Antal tabletter per dag	Xeden® vet. 200 mg Antal tabletter per dag	Hundens vikt (kg)
1/4			≥ 2 - < 4
1/2			≥ 4 - < 6,5
3/4	1/4		≥ 6,5 - < 8,5
1	1/4		≥ 8,5 - < 11
1 1/4	1/2		≥ 11 - < 13,5
1 1/2	1/2		≥ 13,5 - < 17
	3/4	1/2	≥ 17 - < 25
		3/4	≥ 25 - < 35
1 1/4	1		≥ 35 - < 40
1 1/2	1		≥ 40 - < 50
1 3/4	1 1/4		≥ 50 - < 55
2	1 1/2		≥ 55 - < 65
		1 3/4	≥ 65 - < 80

**ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING:** Tabletterna är smaksatta och accepteras väl av hundar. De kan administreras direkt i hundens mun eller sättas i maten i maten om det är nödvändigt. För att dela tablettens, gör så här: Lägg tablettens på en plan yta med den skräde sidan nedåt (den konkava sidan uppåt). Utöva ett lätt vertikalt tryck med pekfingret på tablettens mitt för att dela den i två hälften. För att erhålla fjärde delar, utöva ett lätt vertikalt tryck med pekfingret på halvans mitt för att dela den i två delar.

**KARENSTID:** Ej relevant.

**SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR:** Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Förvaras i originalförpackningen. Skyddas mot ljus. Inga särskilda temperaturanvisningar. Lägg tillbaka eventuell delad tablett i den öppnade blästerförpackningen. Alla delade tabletter som finns kvar efter 3 dagar ska kasseras. Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på bläster och den yttre förpackningen.

**SÄRSKILD(A) VARNING(AR)**

**Särskilda försiktighetssättar för djur:** Fluorokinoloner bör enbart användas för behandling av kliniska tillstånd som har reagerat dåligt, eller förväntats reagera dåligt, på andra klasser av antibiotika. Då det är möjligt ska fluorokinoloner användas baserat på känslighetsläktet. Användning av preparatet på ett sätt som skiljer sig från instruktionerna i den här produktresumén kan få förekomsten av bakteriesistens mot fluorokinoloner och minska effekten av behandling med andra kinoloner på grund av korsresistens. Officiella och lokala regler för användning av antibiotika bör tas i betraktande när preparatet används. Använd produkten med försiktighet hos hundar med kraftigt nedslatt nyckel- eller leverfunktion. Pyoderma är vanligtvis sekundär till en underliggande sjukdom. Det rekommenderas att utreda den underliggande orsaken och att behandla djuret följaktligen. Tuggabletterna är smaksatta. Förvara tabletterna utom räckhåll för djur för att undvika oavsiktlig intag.

**Särskilda försiktighetssättar för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur:** Hantera inte produkten om du vet att du är överkänslig till (fluoro)kinoloner. Vid oavsiktlig intag ska läkarvårdsmedel sätas och bipackesdeln vissas för läkaren. Tvätta händerna efter hantering av produkten. Vid kontakt med ögonen, ska dessa omedelbart sköljas med mycket vatten.

**Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning:** Användning under dräktighet: Studier på försökssälar (råttor, chinchilla) har inte påvisat några bevis på teratogenitet, fosterotoxicitet eller maternotoxicitet. Skall endast användas in enlighet med ansvarigars nytta/riskbedömning. Användning under laktation: Eftersom enrofloxacin passerar över i modersmjölk är dess användning ej rekommenderad under laktation.

**Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:** Samtidig användning av flunixin bör noggrant övervakas av veterinär, eftersom interaktionen mellan dessa mediciner kan leda till biverkningar som är relaterade till fördjord eliminering. Samtidig administration av teifylliner erfordrar noggrann övervakning eftersom nivån av teifyllin i serum kan öka. Samtidig användning av substanser som innehåller magnesium eller aluminium (såsom antacider eller sukralfater) kan minska upptagning av enrofloxacin. Dessa mediciner bör administreras med två timmars mellanrum.

**Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift):** Överdosering kan ge upphov till kräkningar och nervösa besvär (muskeltremor, inkoordination och konvulsioner) som eventuellt förutsätter att behandlingen avbryts. I främsta på något känd motgift, tillämpa avgittningsmetoder och symptomatisk behandling. Vid behov, kan administrering av antacider innehållande aluminium eller magnesium eller medicinsk kol användas för att reducera absorbering av enrofloxacin. Enligt litteratur observerades tecken på överdosering av enrofloxacin såsom brist på appetit och störningar i matsmältningskanalen hos hundar då 10 gånger den rekommenderade dosen getts under två veckor. Inga tecken på intolerans observerades hos hundar som administrerades 5 gånger den rekommenderade dosen under en månad.

**SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÄTÄR FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMENDE FALL**  
Oavvikt läkemedel levereras till apotek eller problemavfallsanstalt för oskadliggörande.

**DATUM DÅ BIPÄCKESDELN SENAST GODKÄNDES:**

SE-2021-06-24 - Fl 03.09.2021

**ÖVIGA UPPLYSNINGAR**

Förpackningsstörlekar: Kartong med 2 blästerförpackning med 6 tabletter. Kartong med 20 blästerförpackningar med 6 tabletter. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstörlekar att marknadsföras. Ytterligare upplysningar om detta veterinärmedicinska läkemedel kan erhållas hos ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

**(DK) Xeden® Vet. 200 mg tabletter til hunde**

**NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGS-TILLEDALELEN SAMT PÅ DEN INNEHAVER AF VIRKSOMHEDS-GODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA**

Innehaver af markedsføringstillelæsen:

Ceva Santé Animale, 10, av de la Ballastière, 33500 Libourne, Frankrig

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse: Ceva Santé Animale,

Boulevard de la Communication, Zone Autoroute, 5390 Louverné, Frankrig

**VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Xeden® Vet. 200 mg tabletter til hunde. Enrofloxacin

**ANGIVELSE AV DET AKTIVE STOF(FER) OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER**

En tablet indeholder: Enrofloxacin ..... 200 mg  
Tabletter. Kløverformet, beige tablet med delekær.

**INDIKATIONER:** Hos hunde:

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

- Behandling af overfladisk og/eller dygtigende hudbetændelse.

**KONTRAINDIKATIONER:** Må ikke anvendes til unge hunde eller hunde i vækst (hunde under 12 måneder (små raser) eller under 18 måneder (store raser)), da midlet kan forårsage forandringer af epifysens broset hos hvalpe i vækst. Må ikke anvendes til hunde med risiko for krampgelnende anfal, da enrofloxacin kan stimulere CNS. Må ikke anvendes til hunde med kendt overfølsomhed for fluorquinoloner eller til nogen af hjælpestofferne i produktet. Må ikke anvendes i tilfælde, hvor resistenster overfor quinoloner er konstateret, da der er næsten komplet krydsresistens overfor andre quinoloner og komplet krydsresistens overfor andre fluorquinoloner. Se også afsnittet "Drægtighed og dyrgevning" og "Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion".

**BIVIRKNINGER:** Mulige forandringer af ledbrusk hos hvalpe i vækst (se afsnit: Kontraindikationer). I sjældne tilfælde er set opkastning og areoksi. Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddelen eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirknings-system

Lægemiddelstyrelsen

Avtel Hejdes Gade 1, DK-2300 København S, Websted: www.meldenbivirkning.dk

**DYREARTER:** Hunde.

**DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆR**

Til oral anvendelse: 5 mg enrofloxacin/kg/dag som daglig enkeldosis, svarende til én tablet pr. 40 kg dagligt i:

- 10 dag ved infektioner i den øvre urinveje.

- 15 dag ved infektioner i den øvre urinveje og infektioner i den nedre urinveje forbundet med prostatis.

- Op til 21 dage ved overfladisk pyoderma afhængig af det kliniske respons.

- Op til 49 dage ved dyb pyoderma afhængig af det kliniske respons.

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

Tablettene er delelig, og kan anvendes som følger:

Xeden® Vet. 50 mg Antal tabletter pr. dag	Xeden® Vet. 150 mg Antal tabletter pr. dag	Xeden® Vet. 200 mg Antal tabletter pr. dag	Hundens vægt (kg)
1/4			≥ 2 - < 4
1/2			≥ 4 - < 6,5
3/4	1/4		≥ 6,5 - < 8,5
1	1/4		≥ 8,5 - < 11
1 1/4	1/2		≥ 11 - < 13,5
1 1/2	1/2		≥ 13,5 - < 17
	3/4	1/2	≥ 17 - < 25
		3/4	≥ 25 - < 35
1 1/4	1		≥ 35 - < 40
1 1/2	1		≥ 40 - < 50
1 3/4	1 1/4		≥ 50 - < 55
2	1 1/2		≥ 55 - < 65
		1 3/4	≥ 65 - < 80

For at sikre korrekt dosering bør legemsgangen anslå bedst muligt for at undgå underdosering. Vær opmærksom på, at dylægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dylægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

**OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE:** Tabletterne er tilsat smagsstoffer og spises viltigt af hunde. Tabletten kan indiges direkte i hundens mund eller om nødvendigt blænde i fodret. Anvisning til deling af tabletten: Lag tabletten på en plan overflade med dens kærvside ned mod overfladen (kærvs side op). Tryk let med spidsen af pegefingeren lodret midt på tabletten for at dele den i to halvdele. For at opnå kvartede tabletdele, trykkes let ned på midten af én halvdel med pegefingeren for at bryde den i to dele.

**TILBAGEHOLDELSESTID:** Ikke relevant.

**EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING:** Opbevares utlgængeligt for børn. Opbevares i originalemballagen. Beskyttes mod lys. Dette lægemiddel kræver ingen særlige temperaturremssige opbevaringsforhold. Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på blistertokter eller den ydre karton. Delte tabletter bør opbevares i den originale blisterpakning. Holdbarhed for dette tabletter: 72 timer. Tilbageværende dette tabletter efter 72 timer bør bortskaffes.

#### SÆRLIGE ADVARSLER

**Særlige forsigtighedsregler for dyret:** Fluoroquinoloner bør kun anvendes under kliniske forhold hvor andre antimikrobielle midler har givet mangelfuld effekt eller som ventes at give mangelfuld effekt. Når det er muligt bør brug af fluoroquinoloner først ske efter en resistensundersøgelse. Afvigelse fra instruktionerne givet i produktspecifikationen, kan øge forekomsten af bakterier, der er resistente overfor fluoroquinoloner, og kan dermed ned sætte effekten af behandling med andre quinolone pga. muligheden for krydsresistens. Brug af produkter bør være i overensstemmelse med officielle og lokale antimikrobielle politikker: Bruges med forsigtighed til hunde med svært nedsat nyre- eller leverfunktion. Pyoderma er en typisk følgesyndrom til andre lidelses. Den underliggende sygdom bør bestemmes og behandles derefter. Tygetabletterne er tilstaa smagsstoffer. For at undgå utilsigtet indtagelse ved uheld, bør tabletterne opbevares utlgængeligt for dyrene.

**Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:** Personer med en kendt overfølsomhed for (fluoro)quinoloner bør undgå kontakt med produktet. I tilfælde af indtagelse ved handeligt uheld skal der straks soges legehjælp, og indlæggelsen eller etiketten bør vises til lægen. Vask hænder efter brug af produktet. Ved kontakt med øjne, skal der straks skylles med negljet vand.

#### Drengtighed og digrivning:

Brug under drengtighed: Laboratorieundersøgelser af forsøgsdyr (rotte og chinchilla) har ikke afsletter teratogene virkninger, fatal toxicitet eller maternal toxicitet. Præparatet bør kun bruges efter den ansvarlige dyrleges vurdering af fordele og ulemper. Brug under digrivning: Da enrofloxacin overføres til moderdyrets mælk, anbefales brug under digrivning ikke.

#### Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Samtidig brug af flunixin bør foregå under overvågning af dylæge, da interaktioner mellem disse stoffer kan medføre bivirkninger som følge af forsinket elimination. Ved samtidig brug af theophyllin kræves noje overvågning af blodbilledet, da theophyllin niveauet i blodserummet kan øges. Samtidig brug af preparater indeholdende magnesium eller aluminium (såsom antacida eller sukralfat) kan reducere absorptionen af enrofloxacin. Disse preparater bør anvendes med mindst 2 timers mellemrum. Må ikke anvendes samtidigt med tetracykliner, fenikoler eller makroloder, da disse stoffer kan modvirke hinanden (antagonistisk virkning).

**Overdosis:** Overdosering kan forårsage opkastninger og nervøse symptomer (muskelstyrkelse, inkordination og konvulsion), der vil kunne gøre det nødvendigt at standse behandlingen. I mangel på en kendt modgift anvendes behandling der udskiller produktet i dyret og symptomatisk behandling. Om nødvendigt, kan administrationen af antacida indeholdende aluminium eller magnesium, eller aktivt kul bruges til at ned sætte absorptionen af enrofloxacin. I henhold til litteraturen er tegn på overdosering med enrofloxacin, såsom appetitloshed og gastrointestinale forstyrrelser, set hos hunde, der blev behandlede med 10 gange den anbefalede dosis i 2 uger. Der blev ikke set tegn på overdosering hos hunde behandlet med 5 gange den anbefalede dosis i 1 måned.

**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 retningslinier.

#### DATA FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDDLEN: 10.2021 ANDRE OPLYSNINGER

Pakningsstørrelse: Papeske med 2 blisterpakninger á 6 tabletter. Papeske med 20 blisterpakninger á 6 tabletter: Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført. Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehavener af markedsføringsstilletadelser, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel. Senest reviderede indlægseddelen findes på [www.indlaegseddelen.dk](http://www.indlaegseddelen.dk).

#### F1 Xeden® vet 200 mg tabletter koiralle

**MYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSUEELLA, JOS ERI**

Myntiluvan haltija:

Ceva Santé Animale 10, av. de la Ballastière, 33500 Libourne, Ranska  
Erän vapautamisesta vastava valmistaja:

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication  
Zone Autoroute, 5390 Louverné, Ranska

#### ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Xeden® vet 200 mg tabletter koiralle. Enroflokasin

#### VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Yksi tabletti sisältää Enroflokasinia ..... 200 mg  
Tabletti. Nelipaliinamuotoinen jakourettu beige tabletti.

#### KÄYTÖTÄIHEET:

- Alempien virtsatuteluhdens (ja niihin mahdollisesti liittyvän eturauhastehduksen) ja ylempien virtsatuteluhdens hoitoon, kun taudinaltautaja on *Escherichia coli* tai *Proteus mirabilis*.  
- Pinnallisen ja syvin märkivän ihotulehdusn hoitoon.

**VASTA-AIHEET:** Ei saa käyttää nuorilla tai kasvavilla koirilla (alle 12 kk ikäisiä), pienet rodut, tai alle 18 kk ikäisilla, suuret rodut), koska valmiste voi aiheuttaa kasvurston mutoksia kasvavilla pennuilla. Ei saa käyttää koirilla, joilla on kouristuskohtisia aiheuttavia sairauksia, sillä enroflokasin saattaa kihdyttää keskushermiston toimittaa. Ei saa käyttää koirilla, joiden tiedetään olevan ylläherkkä fluoroquinolonneille tai valmisteen apuna. Ei saa käyttää kinolonioresistenteen infektioiden hoitoon, sillä kinoloniin väillä esintyy lähes täydellistä resistenssia ja fluoroquinoloniin väillä täydellistä resistenssia. Ei saa käyttää tetrasyklinien, fenikolien eli makroliden kanssa mahdollisten vastakkaisen valkuustosten vuoksi. Ks. myös kohta Käytö töineen ja teknologiaa.

**HAITTAVAIKUTUKSET:** Mahdolliset niveleruston muutokset kasvavilla pennuilla

(ks. Vasta-aiheet). Harvinaisissa tapauksissa esiintyy oksentulua ja ruokahalutommuutta. Harvinaisissa tapauksissa voi esiintyä ylläherkkysreaktioita. Siinä tapauksessa lääkeen on otettapeta. Neurologisiaoireita (kohauskaa, vapinnaa, parointia, kihottuneisuutta) voi esiintyä. Jos havaitset valkava valkuuskas ja/tai jotakin muita selaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärilles.

#### KOHDE-ELÄINLAJIT: Koirat.

#### ANNOSTUS, ANTOREITTÄ JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Suun kautta. 5 mg enroflokasinia/kg/vrk kerta-annonkena, ts. yksi tabletti 40 painokolla koottu vuorokaudessa seuraavasti:

- 10 vrk ajan alempien virtsatuteluhdens hoitoon
- 15 vrk ajan ylempien virtsatuteluhdens hoitoon ja sellaisten alempien virtsatuteluhdens hoitoon, johon littry eturauhastehduksen hoitoon klinisestä vasteesta riippuen
- erintä 21 vrk ajan pinnallisen märkivän ihotulehdusn hoitoon klinisestä vasteesta riippuen
- erintä 49 vrk ajan syvin märkivän ihotulehdusn hoitoon klinisestä vasteesta riippuen. Hoitoa tulee harkita uudelleen, jos klininen tila ei ole parantunut, kun puolet hotojakosta on kulumut.

Tablettil voidaan jaka ja käyttää seuraavasti:

Xeden® vet 50 mg Tabletti/vrk	Xeden® vet 150 mg Tabletti/vrk	Xeden® vet 200 mg Tabletti/vrk	Koiran paino (kg)
1/4			≥ 2 - < 4
1/2			≥ 4 - < 6,5
3/4	1/4		≥ 6,5 - < 8,5
1	1/4		≥ 8,5 - < 11
1 1/4	1/2		≥ 11 - < 13,5
1 1/2	1/2		≥ 13,5 - < 17
	3/4	1/2	≥ 17 - < 25
		3/4	≥ 25 - < 35
	1 1/4	1	≥ 35 - < 40
	1 1/2	1	≥ 40 - < 50
	1 3/4	1 1/4	≥ 50 - < 55
	2	1 1/2	≥ 55 - < 65
		1 3/4	≥ 65 - < 80

**ANNOSTUSOHJEET:** Tabletit sisältää makuainetta ja useimmat koirat ottavat ne mieluumäärä. Tabletit voidaan antaa suoraan koiran suuhun tai tarvitsevassa ruoan kanssa. Tabletin jakamisohjeet: Aseta tabletti tasaisella pinnalle jakourenpullo alaspäin (kupera puoli ylöspäin). Paina etusormen kärjellä tabletin keskokohtaa kevyesti suoraan alaspäin, jolloin tabletti puolituu leveyssuunnassa. Jaa tabletti neljäsosan painamalla toisen puolikkaan keskokohtaa kevyesti etusormella, jolloin puolikas katkeaa pituussuunnassa.

#### VAROJA:

Ei oleellinen.

**SÄILYTYSOLOSUHTEET:** Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Säilytä alkuperäis-pakauksessa. Säilytä valoissa. Tämä läkevalmiste ei vadi lämpötilan suhteeseen erityisä säilytysolosuhteita. Jotut tabletit tulee säilyttää läpiperänpakauksessa. Kaikki käytäntämättömät jaettut tabletit on hävitettävä 3 vuorokauden kuluttua. Ei saa käyttää läpiperänpakauksessa ja kotelon merkityn viimeisen käyttöpäivämääriä jälkeen.

#### ERITYISVAROITUKSET

**Eläimäi koskevat erityiset varotoimet:** Fluorokinoloneja tulee käyttää vain sellaisten klinisten tilojen hoitoon, jotka ovat vastanneet huonosti tai joiden odotetaan vastaanut huonosti hoitoon muilla antimikrobiäleillä. Aina kun mahdolista, fluorokinoloneja käytön tulee perustua herkystutkimukseen. Valmisteiteenveden ohjeista poikkeava käyttö saattaa johtaa fluorokinoloneille resistenteen bakteerien esintyvyyden lisääntymiseen ja heikentää muiden kinolonein tehoa mahdollisen résistenssin vuoksi. Mikrobiallehetoja koskevat viranomaisohje ja paikalliset ohjeet tulee ottaa huomioon valmistetta käytettäessä. Valmisteista tulee käyttää varoen koirilla, joilla on vakava munuaisten tai maksaan vajatoiminta. Märkivän ihotulehdus on useimmiten toisijainen sairaus ja siksi on aiheellista selvittää sairauden perussy ja hoitaa eläintä sen mukaisesti. Purutabletit sisältää makuainetta. Tabletit on säilytetä vähintään ulottumattomissa, jotta eläin ei syö tablettia vahingossa.

**Erityiset varotoimet, joita eläinlääkevalmisteista antavat henkilön on noudattava:** Henkilöiden, joiden tiedetään olevan ylläherkkiä (fluoro)kinoloneille, tulee välttää valmisteen käytettäessä. Tämä läkevalmiste ei vadi lämpötilan suhteeseen erityisä säilytysolosuhteita. Valmisteista tulee käyttää varoen koirilla, joilla on vakava munuaisten tai maksaan vajatoiminta. Märkivän ihotulehdus on useimmiten toisijainen sairaus ja siksi on aiheellista selvittää sairauden perussy ja hoitaa eläintä sen mukaisesti. Purutabletit sisältää makuainetta. Tabletit on säilytetä vähintään ulottumattomissa.

**Käytö töineyden ja teknologiaa:** Käytö töineyden aikana: Laboratorio-eläimillä tehdystä tutkimuksissa (rotta, sinilla) ei ole löydetty näytöissä epämudostumatia aiheuttavista, sikiötioksiista tai emalle tokisista valkuutuksista. Voidaan käyttää ainostiasta hoidosta vastaan eläinlääkärin tekemään hyöty-haitta-arvion perusteella. Käytö töineyksessä aikana: Enroflokasiini erittyy maitoon ja siksi sen käyttöä ei suositella imetyksessä. Valmisteista tulee käyttää tärkeinä jälkeen. Jos valmisteista joutuu silmiin, huuhtelee se välittömästi runsalla vedellä.

**Käytö töineyden ja teknologiaa:** Käytö töineyden aikana: Laboratorio-eläimillä tehdystä tutkimuksissa (rotta, sinilla) ei ole löydetty näytöissä epämudostumatia aiheuttavista, sikiötioksiista tai emalle tokisista valkuutuksista. Voidaan käyttää ainostiasta hoidosta vastaan eläinlääkärin tekemään hyöty-haitta-arvion perusteella. Käytö töineyksessä aikana: Enroflokasiini erittyy maitoon ja siksi sen käyttöä ei suositella imetyksessä.

**Yhteisvalkuutukset muiden läkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvalkuutukset:** Flunkinsan samanlainen käyttö tulee tapahtua eläinlääkärin huolellisessa seurannassa, koska näiden lääkkeiden yhteisvalkuutukset voivat aiheuttaa eliminatiota hidastuksista johtuvia haittavalkuutuksia. Teofyllinin samanlainen käyttö voi aiheuttaa seurauksia, sillä seurumi teofylliinipotisoisuiden saatavat kohtaa. Magnesiumpi aluminiaan sisältävien aineiden (kuten antasiidin tai sukralfatit) samanlainen käyttö voi vähentää enroflokasinimieytymistä. Lääkärden annon väliä tulee pitää kahden tunnin tauko.

**Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet):** Yliannostus voi aiheuttaa oksentulua ja lääkeeliminoitumista edistävää ja oireiden muista hoitoa. Tarvittaessa voidaan antaa alumiinia tai magnesiumpi sisältäviä antisideasia tai lääkehillä enroflokasinimieytymisestä. Kirjallisudun mukaan koirilla havaittiin enroflokasinimieytyksessä oireita kuten ruokahalutommuutta ja ruoansulatuskanavaa. Häröitäti, kun nille annettiin ohjeannoksen nähdien noin 10-keräistä annoksi kahden vilikon ajan. Huonoon siedettävättyyn viettävään oireita ei havaittu, kun koirille annettiin ohjeannoksen nähdien viisinkertaisia annoksia kuukauden ajan.

#### ERITYISET VAROTOIMET KÄYTÄNTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI

Käytäntämättä jäänyt valmiste toimitetaan hävitettäväksi apteekkiin tai ongelmajätelaitoksele.

#### PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄSYTTY:

03.09.2021

#### MUUT TIEDOT:

Pakkauksicot:

- Pakkikotelo, jossa 2 läpiperänpakkausta, joissa kummassakin 6 tabletta.

- Pakkikotelo, jossa 20 läpiperänpakkausta, joissa kussakin 6 tabletta. Kakkila pakkauksikotajo ei välttämättä ole markkinoidilla. Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.