

ENROTRON® FLAVOUR ad us. vet.

Comprese per cani
Enrofloxacin

Foglietto illustrativo

Informazione per i detentori di animali

Informazione professionale per il personale medico vedi
www.tierarzneimittel.ch

1. Nome e indirizzo del titolare dell'omologazione e, se diverso, del fabbricante responsabile del rilascio dei lotti

Titolare dell'autorizzazione:

Dr. E. Graeub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Berna

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

aniMedica GmbH, Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bösensell, Germania

2. Denominazione del medicamento veterinario

Enrotron flavour 50 mg / 150 mg ad us. vet., compresse per cani

3. Principi attivi ed altri ingredienti

1 compressa contiene:

Principio attivo: Enrotron flavour 50 mg Enrotron flavour 150 mg
Enrofloxacin 50 mg 150 mg

Compressa rotonda da bianca a quasi bianca con una linea di divisione e una tacca. La compressa può essere divisa in due parti uguali.

4. Indicazioni

Antibiotico per cani

Antibiotico usato per trattare le infezioni causate da batteri sensibili al principio attivo di Enrotron flavour. Grazie al suo ampio spettro di effetti, Enrotron flavour può essere utilizzato per infezioni batteriche singole e miste degli organi respiratori e digestivi, del tratto urinario, della pelle e delle ferite.

5. Controindicazioni

Non utilizzare:

- con cani giovani o in crescita [cani di età inferiore a 12 mesi (razze di piccola taglia) o di età inferiore a 18 mesi (razze di taglia grande)] perché la preparazione può causare alterazioni della cartilagine nei cuccioli in crescita.
- in presenza di disturbi della crescita della cartilagine esistenti
- con animali con disturbi convulsivi centrali (epilessia)
- in caso di resistenza nota ad altri farmaci della stessa classe (chinoloni, fluorochinoloni)
- in presenza di ipersensibilità nota ai principi attivi della stessa classe (fluorochinoloni)

L'escrezione del principio attivo di Enrotron flavour avviene in parte attraverso i reni. In caso di danno renale esistente, si deve quindi prevedere un ritardo nell'escrezione, come con tutti i principi attivi della stessa classe (fluorochinoloni).

6. Effetti collaterali

Occasionalmente possono verificarsi disturbi del tratto gastrointestinale.

Se nell'animale trattato dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicamento non abbia avuto effetto, si prega di informarne il medico veterinario.

7. Specie di destinazione

Cane

8. Posologia per ciascuna specie, vie e modalità di somministrazione

5 mg di enrofloxacin per kg di peso corporeo al giorno. Ciò corrisponde al seguente dosaggio:

Peso corporeo (kg)	Enrotron flavour 50 mg	Enrotron flavour 150 mg
5	½ compressa	-
10	1 compressa	-
15	1½ compresse	½ compressa
20	2 compresse	-
25	2½ compresse	-
30	-	1 compressa
35 - 45	-	1½ compresse
50 - 60	-	2 compresse

Il medicamento essere somministrato in modo diretto o riposto dentro della carne o in una salsiccia. Il trattamento ha una durata di 5 giorni consecutivi e, in caso di malattie croniche e gravi, può protrarsi fino a 10 giorni.

In assenza di un miglioramento clinico entro 3 - 5 giorni, sono indicati un nuovo test di sensibilità ed eventualmente un cambio di terapia sotto indicazione veterinaria.

I dosaggi consigliati non devono essere superati.

9. Avvertenze per una corretta somministrazione

Nessuna

10. Tempi di attesa

Non pertinente

11. Particolari precauzioni per la conservazione

Conservare a temperatura ambiente (15 - 25 °C). Tenere il blister nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza indicata con «EXP.» sul contenitore.

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

12. Avvertenze speciali

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Enrotron flavour deve essere utilizzato solo dopo una previa conferma batteriologica della diagnosi e del test di sensibilità degli agenti patogeni coinvolti e se è presente resistenza ad altri antibiotici.

Come per tutti i fluorochinoloni, le compresse di Enrotron flavour non devono essere utilizzate in caso di infezioni minori dovute al possibile sviluppo di resistenza.

I cani di età inferiore a un anno dovrebbero essere esclusi dal trattamento, poiché durante la fase di accrescimento intensivo possono verificarsi danni alla cartilagine articolare, specie-specifici nelle razze canine di taglia grande.

Per motivi di sicurezza, le razze di cani di taglia molto grande non dovrebbero essere trattate prima dei 18 mesi a causa della fase di crescita più lunga.

Poiché il medicamento veterinario è aromatizzato, esiste il rischio che i cani e i gatti cerchino le compresse e le ingeriscano in quantità eccessive. Per questo motivo, il preparato deve essere tenuto fuori dalla portata degli animali.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicamento veterinario agli animali:

Le persone con nota ipersensibilità ai principi attivi della stessa classe del principio attivo contenuto in Enrotron flavour (fluorochinoloni) devono evitare il contatto con il medicamento veterinario.

Lavarsi le mani dopo aver maneggiato il medicamento veterinario.

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Gravidanza:

Negli studi clinici su animali da laboratorio non sono stati dimostrati effetti nocivi sulla prole dopo la somministrazione del principio attivo contenuto in Enrotron flavour alla dose raccomandata.

Allattamento:

Poiché il principio attivo contenuto in Enrotron flavour passa nel latte, l'uso del preparato nelle cagne che allattano è controindicato.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:

La somministrazione concomitante di medicinali diversi può portare ad alterazioni delle proprietà del principio attivo contenuto nel medicamento veterinario. Consultare il proprio medico veterinario.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

In caso di sovradosaggio, possono manifestarsi sintomi come vomito e sintomi a carico del sistema nervoso centrale (tremori muscolari, disturbi della coordinazione e convulsioni) tali da richiedere l'interruzione del trattamento.

Poiché non esiste alcun antidoto noto, il veterinario deve favorire l'escrezione del principio attivo e curare i sintomi.

13. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del prodotto non utilizzato o degli eventuali rifiuti, se necessario

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

14. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

21.04.2022

Ulteriori informazioni su questo medicamento veterinario si trovano su www.swissmedic.ch e www.tierarzneimittel.ch.

15. Altre informazioni

Scatola con blister alluminio/alluminio o plastica/alluminio da 10, 20, 100 compresse

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Swissmedic 62'487

Categoria di dispensazione A: dispensazione singola su prescrizione veterinaria

Per ulteriori informazioni sul medicamento veterinario, si prega di contattare il titolare dell'omologazione indicato nella sezione 1.