

ENROCAT FLAVOUR 25 mg/ml ad us. vet.

Sospensione orale per gatti Enrofloxacin

it Foglietto illustrativo

Informazione per i detentori di animali

Informazione professionale destinata agli operatori può essere consultata sul sito www.tierarzneimittel.ch

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

Titolare dell'omologazione:

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

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences, S.A., Venus 26, 08228 Terrassa, Barcelona (Spagna)

0

Industrial Veterinaria S.A., Esmeralda 19,
E-08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona (Spagna)

0

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

0

aniMedica Herstellungs GmbH, Im Südfeld 9,
48308 Senden-Bösensell (Germania)

2. Denominazione del medicamento veterinario

Enrocat flavour 25 mg/ml ad us. vet., sospensione orale per gatti

3. Principi attivi ed altri ingredienti

1 ml di sospensione contiene:

Principio attivo:

Enrofloxacin 25 mg

Excipiente:

Acido sorbico (E200) 1 mg

Sospensione orale da bianco a giallo chiaro

4. Indicazioni

Antinfettivo per il trattamento delle infezioni causate da batteri gram-negativi e gram-positivi sensibili all'enrofloxacin. Grazie al suo ampio spettro di effetti, Enrocat 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:

- in presenza di disturbi della crescita della cartilagine esistenti
- con animali con disturbi convulsivi (epilessia)
- in caso di resistenza ai chinoloni

L'enrofloxacin viene escreta in parte attraverso i reni. In caso di danno renale esistente, si deve quindi prevedere un ritardo nell'escrezione, come con tutti i fluorochinoloni.

6. Effetti collaterali

Raramente possono verificarsi disturbi gastrointestinali.

In casi molto rari possono verificarsi anche sintomi di natura neurologica (convulsioni, tremori, atassia, eccitazione) e reazioni anafilattiche.

La frequenza degli effetti collaterali è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comune (più di 1 su 10 animali trattati mostra effetti collaterali durante il trattamento)
- comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 1'000 animali trattati)
- raro (più di 1 ma meno di 10 animali su 10'000 animali trattati)
- molto raro (meno di 1 animale su 10'000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)

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

Gatto

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

Uso orale

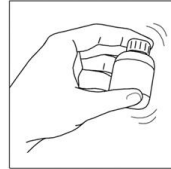
Il prodotto deve essere somministrato direttamente sulla parte posteriore della lingua e non nell'alimento dell'animale.

Il dosaggio è di 5 mg di enrofloxacin per ogni kg di peso corporeo una volta al giorno per 5 giorni consecutivi. Questo dosaggio equivale a 0.2 ml di medicinale veterinario per ogni kg di peso corporeo una volta al giorno per 5 giorni consecutivi.

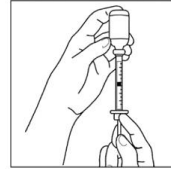
Nelle patologie croniche e gravi, la durata del trattamento può essere prolungata fino a 10 giorni su indicazione del veterinario.

9. Avvertenze per una corretta somministrazione

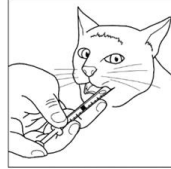
Per garantire un corretto dosaggio, il peso corporeo deve essere determinato nel modo più accurato possibile per evitare sovra o sottodosaggio. Non superare il dosaggio raccomandato.



Agitare bene per 15 secondi prima dell'uso



Prelevare il dosaggio appropriato con la siringa



Somministrare direttamente sulla parte posteriore della lingua

Per evitare la trasmissione della contaminazione da un animale all'altro, non deve essere usata la stessa siringa per animali diversi. È dunque necessario utilizzare una siringa diversa per ogni animale trattato. Dopo la somministrazione la siringa deve essere pulita con acqua del rubinetto e conservata nella scatola di cartone assieme al prodotto.

Una siringa da 3 ml con scala graduata da 0.1 ml viene fornita con ogni confezione di prodotto.

10. Tempi di attesa

Non pertinente

11. Particolari precauzioni per la conservazione

Conservare fuori dalla portata dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 1 mese

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

12. Avvertenze speciali

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Enrocat flavour non deve essere utilizzato in caso di infezioni minori.

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

Le persone con nota ipersensibilità alla enrofloxacin o altro excipiente devono evitare il contatto con il medicamento veterinario.

Il medicinale veterinario può essere irritante per la pelle e gli occhi.

Evitare che il prodotto venga a contatto con la pelle e con gli occhi. In caso di contatto accidentale con la pelle e/o gli occhi, lavare immediatamente con acqua eventuali schizzi.

Non mangiare, bere o fumare durante la manipolazione del prodotto.

Se ingerita, l'enrofloxacin può causare effetti gastrointestinali quali dolore addominale e diarrea. La siringa utilizzata deve essere conservata con il prodotto nella confezione originale. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Lavare le mani dopo l'uso.

Gravidanza ed allattamento:

Negli studi clinici su animali da laboratorio non sono stati dimostrati effetti nocivi sulla prole dopo la somministrazione della enrofloxacin alla dose raccomandata.

Poiché l'enrofloxacin passa nel latte, l'uso del preparato nelle gatte che allattano è controindicato.

Interazione con altri medicinali ed altre forme d'interazione:

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

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

In caso di superamento della dose raccomandata possono verificarsi effetti dannosi per gli occhi, compresa la cecità.

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

22.08.2022

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

15. Altre informazioni

Scatola con flacone di plastica da 8.5 ml e siringa dosatrice da 3 ml per somministrazione orale

Categoria di dispensazione A: dispensazione singola su prescrizione veterinaria

Swissmedic 69'018

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