

## NAVODILO ZA UPORABO Marfloxin 80 mg tablete za pse

### 1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER PROIZVAJALEC ZDRAVILA, ODGOVOREN ZA SPROŠČANJE SERIJ, ČE STA RAZLIČNA

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6  
8501 Novo mesto  
Slovenija

Izdelovalec, odgovoren za sproščanje serij:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija  
TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 5, 27472 Cuxhaven, Nemčija  
KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Hrvaška

### 2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Marfloxin 80 mg tablete za pse  
marbofloksacin

### 3. NAVEDBA UČINKOVIN(E) IN DRUG(IH) SESTAVIN

Vsaka tableta vsebuje 80 mg marbofloksacina.

Tablete.

Svetlo rjavkasto rumene, obojestransko izbočene, marmorirane tablete v obliki kapsul z možnimi temnimi in belimi pikami ter z zarezo na obeh straneh.

Tablete je mogoče razpoloviti.

### 4. INDIKACIJA(E)

Zdravljenje okužb z mikroorganizmi, ki so občutljivi za marbofloksacin:

- okužb kože in mehkih tkiv (pioderme kožnih gub, impetiga, folikulitisa, furunkuloze, celulitisa);
- okužb sečil, povezanih ali nepovezanih s prostatitisom ali z epididimitisom;
- okužb dihal.

### 5. KONTRAINDIKACIJE

Ne uporabljajte pri psih, mlajših od 12 mesecev, pri zelo velikih pasmah z daljšo dobo rasti, kot so nemške doge, briardi, bernski planšarski psi, govedarji in mastifi, pa ne pri psih, mlajših od 18 mesecev.

Ne uporabljajte pri mačkah. Za zdravljenje te živalske vrste so na voljo tablete po 5 mg.

Ne uporabljajte pri znani preobčutljivosti za marbofloksacin ali druge (fluoro)kinolone ali katerokoli drugo pomožno snov.

Ne uporabite v primerih odpornosti proti kinolonom, saj je zabeležena (skoraj) popolna navzkrižna odpornost z ostalimi fluorokinoloni.

### 6. NEŽELENI UČINKI

Zelo redki blagi neželeni učinki so bruhanje, mehko blato, sprememba žeje ali prehodno povečanje aktivnosti. Našteti znaki po zdravljenju spontano minejo in ga zaradi njih ni treba prekiniti.

Pogostost neželenih učinkov je določena po naslednjem dogovoru:

- zelo pogosti (neželeni učinki se pokažejo pri več kot 1 živali od 10 zdravljenih živali med enim ciklom zdravljenja)
- pogosti (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 100 zdravljenih živali)
- občasni (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 1.000 zdravljenih živali)
- redki (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 10.000 zdravljenih živali)
- zelo redki (pri manj kot 1 živali od 10.000 zdravljenih živali, vključujoč posamezne primere).

Če opazite kakršne koli stranske učinke tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo ali mislite, da zdravilo ni delovalo, obvestite svojega veterinarja.

## 7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Psi.

## 8. ODMERKI ZA POSAMEZNE ŽIVALSKÉ VRSTE TER POT(I) IN NAČIN UPORABE ZDRAVILA

Za peroralno uporabo.

Priporočeno odmerjanje je 2 mg marbofloksacina/kg telesne mase na dan (1 tableta na 40 kg telesne mase na dan) v enkratnem odmerku. Natančno odmerjanje lahko zagotovite s kombiniranjem celih tablet in polovic tablet različnih jakosti (80 mg, 20 mg ali 5 mg).

Telesna masa živali (kg)	Število tablet (po 80 mg + po 20 mg)	Približen razpon odmerjanja (mg/kg)
17–20	0,5	2–2,4
> 20–25	0,5 + 0,5	2–2,5
> 25–30	0,5 + 1	2–2,4
> 30–40	1	2–2,7
> 40–50	1 + 1	2–2,5
> 50	1,5	≤ 2,4

Da bi se izognili premajhnemu odmerjanju, morate natančno določiti telesno maso.

### Trajanje zdravljenja

Okužbe kože in mehkih tkiv je treba zdraviti najmanj 5 dni, glede na potek bolezni pa se zdravljenje lahko podaljša na 40 dni.

Okužbe sečil je treba zdraviti najmanj 10 dni, glede na potek bolezni pa se zdravljenje lahko podaljša na 28 dni.

Okužbe dihal je treba zdraviti najmanj 7 dni, glede na potek bolezni pa se zdravljenje lahko podaljša na 21 dni.

## 9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

Ni potreben.

## 10. KARENCA

Ni smiselno.

## 11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Shranjujte v originalnem vsebniku za zaščito pred svetlobo.

Za shranjevanje zdravila ni posebnih temperaturnih omejitev.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na ovojnini po EXP. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

Rok uporabnosti razpolovljenih tablet: 5 dni.

## 12. POSEBNA OPOZORILA

Veliki odmerki nekaterih fluorokinolonov lahko delujejo epileptogeno. Pri psih z diagnozo epilepsije je potrebna previdnost. Pri uporabi priporočenih terapevtskih odmerkov pri psih ni pričakovati hudih neželenih učinkov. Fluorokinolone povezujejo z nastajanjem hrustančnih erozij v sklepah pri mladih psih, zato morate biti previdni, da zdravilo natančno odmerjate predvsem pri mladih živalih. V kliničnih raziskavah, v katerih so uporabili priporočeno odmerjanje, niso odkrili poškodb sklepnega hrustanca.

Nizek pH urina lahko zavre delovanje marbofoksacina. Pioderma se večinoma pojavlja sekundarno ob osnovni bolezni. Priporočljivo je najti osnovni vzrok in žival ustrezno zdraviti.

Uporaba zdravila naj bo v skladu z uradnimi in nacionalnimi doktrinami protimikrobnega zdravljenja. Fluorokinolone se sme uporabiti le za zdravljenje kliničnih stanj, pri katerih je bil opažen ali se pričakuje slab odziv na zdravljenje z drugimi razredi protimikrobnih zdravil.

Kadarkoli je možno, uporabite fluorokinolone le na osnovi testiranja občutljivosti.

Uporaba zdravila, ki ni v skladu z navodili iz Povzetka glavnih značilnosti zdravila, lahko poveča razširjenost bakterij, ki so odporne proti fluorokinolonom, in lahko zmanjša učinek zdravljenja z drugimi kinoloni zaradi možne navzkrižne odpornosti.

Z laboratorijskimi študijami na živalih (podganah, kuncih) pri uporabi terapevtskih odmerkov marbofoksacina niso bili dokazani embriotoksični, teratogeni ali toksični učinki na mater. Varnost marbofoksacina v obdobju brejosti in laktacije pri psih ni bila ocenjena. Pri brejih živalih in v obdobju laktacije uporabite le v skladu z oceno razmerja korist/-tveganje odgovornega veterinarja. Za fluorokinolone je znano, da součinkujejo s peroralno vnesenimi kationi (aluminijem, kalcijem, magnezijem, železom). Pri sočasnem vnosu se lahko zmanjša biološka razpoložljivost marbofoksacina. Pri sočasnem dajanju teofilinskih zdravil se lahko zmanjša izločanje teofilina.

Prevelik odmerek lahko povzroči akutne znake v obliki nevroloških motenj, ki jih je treba zdraviti simptomatsko.

### **Opozorila za uporabnika**

Osebe z znano preobčutljivostjo na (fluoro)kinolone naj se izogibajo stiku z zdravilom.

V primeru nenamernega zaužitja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

Po uporabi si umijte roke.

## 13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA IN ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini in odpadne snovi, ki nastanejo iz teh zdravil, je treba odstraniti v skladu z lokalnimi zahtevami.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem. Zdravilo odstranite na okolju prijazen način.

#### **14. DATUM ZADNJE ODOBRITEVE NAVODIL ZA UPORABO**

3.10.2020

#### **15. DRUGE INFORMACIJE**

Hladno oblikovani pretisni omot iz aluminijevega polivinilklorida, orientiranega poliamida in aluminijskega s 6 tabletami.

Škatle po 12 tablet ali 72 tablet z navodili za uporabo.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

Za vse nadaljnje informacije o tem zdravilu se obrnite na krajevno predstavništvo imetnika dovoljenja za promet z zdravilom.