

ENROCAT FLAVOUR 25 mg/ml ad us. vet.

Suspension orale pour chats Enrofloxacin

fr Notice d'emballage

Information destinée aux détenteurs d'animaux

L'information professionnelle destinée aux professions médicales peut être consultée sur le site www.tierarzneimittel.ch

1. Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

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

Fabricant responsable de la libération des lots :

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

OU

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

OU

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

OU

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

2. Dénomination du médicament vétérinaire

Enrocat flavour 25 mg/ml ad us. vet., Suspension orale pour chats

3. Liste des substances actives et autres ingrédients

1 ml de suspension orale contient :

Substance active :

Enrofloxacin 25 mg

Excipient :

Acide sorbique (E200) 1 mg

Suspension blanche à jaune clair pour administration orale

4. Indications

Anti-infectieux pour le traitement des infections causées par des bactéries Gram négatif et Gram positif sensibles à l'enrofloxacin. Grâce à son large spectre d'action, Enrocat flavour peut être utilisé lors d'infections bactériennes simples ou mixtes de l'appareil respiratoire, de l'appareil digestif, des voies urinaires, de la peau et des plaies.

5. Contre-indications

Ne pas utiliser :

- chez des animaux présentant des troubles de croissance déjà existants du cartilage

- chez des animaux souffrant de crises d'épilepsie

- en cas de résistance aux quinolones

L'enrofloxacin étant partiellement éliminée par les reins, l'excrétion peut être retardée chez des animaux présentant des troubles rénaux.

6. Effets indésirables

Dans de rares cas, des troubles gastro-intestinaux peuvent se manifester.

Dans de très rares cas, des symptômes neurologiques (attaques, tremblements, ataxie, surexcitation) ainsi que des réactions anaphylactiques peuvent apparaître.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'un animal sur 10 animaux traités)

- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)

- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1'000 animaux traités)

- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10'000 animaux traités)

- très rare (moins d'un animal sur 10'000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. Espèces cibles

Chat

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

À administrer par voie orale.

Le médicament vétérinaire devrait être administré directement à la base de la langue et non avec la nourriture.

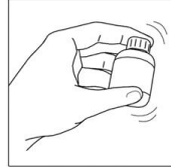
La posologie est de 5 mg d'enrofloxacin par kg de poids corporel une fois par jour pendant 5 jours consécutifs, ce qui correspond à 0.2 ml du médicament vétérinaire par kg de poids corporel une fois par jour pendant 5 jours consécutifs.

En cas de maladies chroniques et sévères, la durée du traitement peut être prolongée jusqu'à 10 jours sur indication de votre vétérinaire.

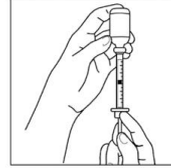
9. Conseils pour une administration correcte

Afin de garantir une posologie correcte, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible, de manière à éviter tout surdosage ou sous-dosage.

La posologie recommandée ne doit pas être dépassée.



Bien agiter pendant 15 secondes avant l'emploi



Prélever la dose à administrer avec la seringue



Administrer directement à la base de la langue

Afin d'éviter la propagation d'agents pathogènes, ne pas utiliser la même seringue pour des animaux différents. Une seringue individuelle doit donc être utilisée pour chaque animal. Après utilisation, la seringue doit être nettoyée à l'eau courante et conservée avec le médicament vétérinaire à l'intérieur du carton.

Une seringue de 3 ml graduée au 0.1 ml est fournie avec chaque boîte de médicament vétérinaire.

10. Temps d'attente

Sans objet

11. Conditions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Pas de précautions particulières de conservation.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 1 mois

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption figurant après la mention «EXP.» sur l'emballage.

12. Mises en garde particulières

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Enrocat ne devrait pas être utilisé lors d'infections bénignes.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à l'enrofloxacin ou à un autre excipient devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Ce médicament vétérinaire peut provoquer des irritations cutanées et oculaires.

Éviter tout contact du médicament vétérinaire avec la peau et les yeux. En cas de contact accidentel avec la peau et/ou les yeux, les éclaboussures doivent être immédiatement éliminées de la peau et/ou des yeux avec de l'eau.

Ne pas manger, boire ou fumer pendant l'utilisation.

En cas d'ingestion, l'enrofloxacin peut causer des troubles gastro-intestinaux tels que des douleurs abdominales et une diarrhée.

La seringue utilisée doit être conservée avec le médicament vétérinaire dans l'emballage d'origine. En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette. Se laver les mains après manipulation du médicament vétérinaire.

Gestation et lactation :

Dans les études cliniques menées sur des animaux de laboratoire, aucun effet nuisible sur la progéniture n'a été relevé après administration d'enrofloxacin à la dose recommandée.

L'enrofloxacin passant dans le lait, l'utilisation de la préparation est pas recommandée chez les chattes allaitantes.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

L'administration simultanée de différents médicaments peut entraîner une modification des propriétés de la substance active contenue dans le médicament vétérinaire. Demandez conseil à votre vétérinaire à ce propos.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

Le dépassement de la dose recommandée est susceptible d'entraîner l'apparition de lésions oculaires pouvant aller jusqu'à la cécité.

13. Précautions particulières pour l'élimination des médicaments vétérinaires non utilisés ou des déchets dérivés de ces médicaments, le cas échéant

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14. Date de la dernière notice approuvée

22.08.2022

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament aux adresses www.swissmedic.ch et www.tierarzneimittel.ch.

15. Informations supplémentaires

Carton contenant un flacon en matière plastique de 8.5 ml avec seringue graduée de 3 ml pour administration orale

Catégorie de remise A : remise sur ordonnance vétérinaire non renouvelable

Swissmedic 69'018

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.