

NOTICE

Enrobactin 25 mg/ml solution a diluer pour solution buvable pour lapins de compagnie, rongeurs, oiseaux ornementaux et reptiles

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:

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
The Netherlands

Fabricant responsable de la libération des lots:

Floris Veterinaire Produkten B.V.
Kempenlandstraat 33
5262 GK Vught
PAYS-BAS

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Enrobactin 25 mg/ml solution a diluer pour solution buvable pour lapins de compagnie, rongeurs, oiseaux ornementaux et reptiles
Enrofloxacin

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Un ml contient :

Substance active:

Enrofloxacin	25 mg
--------------	-------

Excipient(s)

Alcool benzylique (E-1519)	18 mg
----------------------------	-------

Description:

Solution claire jaunâtre.

4. INDICATIONS

Chez les lapins de compagnie :

- Traitement des infections de l'appareil digestif et des voies respiratoires causées par des souches sensibles à l'enrofloxacin: *Escherichia coli*, *Pasteurella multocida* et *Staphylococcus spp.*
- Traitement des infections de la peau et des lésions causées par des souches de *Staphylococcus aureus* sensibles à l'enrofloxacin.

Chez les rongeurs, les reptiles et les oiseaux d'ornement :

- Traitement des infections de l'appareil digestif et des voies respiratoires lorsque l'expérience clinique, confirmée si possible par des tests de sensibilité, indique que l'enrofloxacin est la substance active de choix.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue aux substance active, (fluoro)quinolones ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser chez les animaux épileptiques ou souffrant de convulsions, parce que l'enrofloxaciné peut provoquer une stimulation du système nerveux central (SNC).

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Des troubles de l'appareil digestif (par ex. diarrhée) peuvent survenir dans de très rares cas. Ces signes sont généralement légers et transitoires.

Au cours de la période de croissance rapide, l'enrofloxaciné peut affecter le cartilage articulaire.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit:

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 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 été pas efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

Vous pouvez également le signaler par votre système national de pharmacovigilance {détails du système national}.

7. ESPÈCES CIBLES

Lapins de compagnie, rongeurs, oiseaux d'ornement et reptiles.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode d'emploi

A administrer par gavage oral.

Posologie

En raison des différences physiologiques et pharmacocinétiques propre au large éventail des espèces pour lesquelles ce produit est indiqué, les posologies ci-dessous sont à titre indicatif seulement. Selon l'espèce animale et l'infection à traiter, des doses alternatives peuvent être appropriées en utilisant une approche basée sur des preuves concrètes. Cependant, tout changement de posologie doit être basé sur une évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire responsable, parce que la tolérance à des doses plus élevées n'a pas été étudiée. Afin d'assurer un dosage correct, le poids corporel doit être déterminé le plus précisément possible pour éviter tout sous-dosage.

Pour éviter l'inhalation du médicament, il faut être prudent lors de la contention de l'animal et de l'administration du produit.

Rongeurs et lapins de compagnie

5 mg d'enrofloxaciné par kg de poids corporel (0,2 ml par kg de poids corporel), deux fois par jour pendant 7 jours.

Reptiles

5 mg d'enrofloxaciné par kg de poids corporel (0,2 ml par kg de poids corporel), à 24-48 heures d'intervalle pendant 6 jours.

Les reptiles sont des animaux ectothermes, dépendant de sources de chaleur externes pour maintenir leur température corporelle à un niveau optimal pour un fonctionnement correct de tous les systèmes du corps. Le métabolisme des substances et l'activité du système immunitaire sont, par conséquent,

grandement dépendants de la température du corps. Par conséquent, le vétérinaire doit être conscient des exigences de température correctes pour les différences espèces de reptiles et de l'état d'hydratation de chaque animal. De plus, il faut prendre en considération les grandes différences qui existent dans le comportement pharmacocinétique de l'enrofloxacin au sein des différentes espèces, qui vont en outre influencer la décision concernant le dosage correct du médicament vétérinaire. Par conséquent, les recommandations formulées ici ne peuvent être utilisées que comme point de départ pour la détermination de la dose individuelle.

Oiseaux d'ornement

10 mg d'enrofloxacin par kg de poids corporel (0,4 ml par kg de poids corporel), deux fois par jour pendant sept jours.

Le traitement doit être réévalué si aucune amélioration n'est constatée. Il est généralement recommandé de réévaluer le traitement si aucune amélioration clinique n'est observée dans les 3 jours.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Mode d'emploi

Pour administration par gavage oral.

Le médicament vétérinaire non dilué est fortement alcalin et par conséquent, pour éviter les effets corrosifs, il est essentiel de diluer le produit avec au moins 4 volumes d'eau avant l'administration. Dans le cas d'animaux plus petits (pesant moins de 500 g), il peut être approprié de diluer 0,1 ml du produit pur avec plus de 4 volumes d'eau et d'administrer une proportion du volume total.

Flacon de 10 ml: une seringue de 1 ml est fournie avec le flacon de 10 ml pour le retrait des petits volumes de produit et pour faciliter la dilution avant l'administration. Cette seringue comporte des graduations de dosage de 0,01 et 0,1 ml. Le plus faible volume dont la précision a été démontrée est de 0,1 ml. Par conséquent, pour la précision du dosage, il est recommandé de prélever un minimum de 0,1 ml de produit.

Flacons de 30 et 50 ml: une seringue de 5 ml est fournie pour prélever le produit.

La solution diluée doit être mélangée soigneusement avant l'administration.

La dilution doit être faite sur une base biquotidienne immédiatement avant l'administration, de préférence dans un récipient en verre. Toute solution non utilisée doit être éliminée immédiatement après usage.

Après extraction et restitution de la quantité de produit nécessaire, les seringues doivent être lavées avec de l'eau tiède pour enlever tout produit restant. La seringue peut ensuite être utilisée pour préparer une autre solution ou être ouverte, vidée et mise à sécher.

10. TEMPS D'ATTENTE

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs d'aliments destinés à la consommation humaine.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire: 28 jours

Conserver le flacon soigneusement fermé.

Durée de conservation après dilution conforme aux instructions: à utiliser immédiatement

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette et la boîte en carton après EXP.

La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

12. MISE(EN GARDE PARTICULIÈRES

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal:

Les politiques officielles et locales en matière d'utilisation des antibiotiques doivent être prises en compte lorsque le produit est utilisé.

Les fluoroquinolones doivent être réservées au traitement de troubles cliniques ayant mal répondu, ou susceptibles de mal répondre à d'autres classes d'antibiotiques.

Autant que possible, les fluoroquinolones ne devront être utilisées que sur les résultats de tests de sensibilité.

L'utilisation du produit en dehors des recommandations de la notice peut augmenter la prévalence des bactéries résistantes aux fluoroquinolones et peut diminuer l'efficacité du traitement avec d'autres quinolones compte tenu de possibles résistances croisées.

Des précautions particulières doivent être prises lors de l'utilisation d'enrofloxacin chez des animaux atteints d'insuffisance rénale. Ne pas administrer de produit non dilué. S'assurer que la solution est soigneusement mélangée. L'administration orale directe a été associée à une nécrose bucco-pharyngée. Ce médicament vétérinaire doit être administré uniquement comme indiqué à la section « Conseils pour une administration correcte » (quantités à administrer et voie d'administration).

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

Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux (fluoro)quinolones ou à l'un des excipients devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Le médicament vétérinaire est fortement alcalin et peut causer des irritations s'il entre en contact de la peau ou des yeux.

Un équipement de protection consistant en gants imperméables devrait être porté lors de la manipulation du médicament vétérinaire.

Eviter tout contact avec les yeux et la peau. Laver immédiatement avec de grandes quantités d'eau les éclaboussures sur la peau ou dans les yeux. Si l'irritation persiste, consulter un médecin.

Se laver les mains après utilisation. Ne pas manger, boire ou fumer pendant la manipulation du produit.

Gestation, lactation et ponte:

Lapins de compagnie et rongeurs

Des études en laboratoire sur des rats et des lapins n'ont produit aucune preuve d'effets tératogènes, mais ont mis en évidence des effets fœtotoxiques à des doses toxiques pour la mère. L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gravidité et de lactation. L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établi par le vétérinaire.

Oiseaux d'ornement et reptiles

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de ponte, bien que des effets néfastes sur le développement des œufs de charognards aviaires aient été rapportés lorsque ces oiseaux ingèrent de la viande d'animaux d'élevage traités précédemment par des fluoroquinolones.

L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établi par le vétérinaire.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions:

Ne pas utiliser l'enrofloxacin en concomitance avec des substances antimicrobiennes agissant de manière antagoniste aux quinolones (par ex., macrolides, tétracyclines ou pénicols).

Ne pas utiliser simultanément avec de la théophylline, parce que l'élimination de la théophylline peut être retardée.

L'administration simultanée de substances contenant de l'aluminium, du calcium ou du magnésium avec le médicament peut diminuer l'absorption de l'enrofloxacin.

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

En cas de surdosage accidentel, des troubles de l'appareil digestif (par ex. vomissements, diarrhée) et des troubles neurologiques peuvent survenir.

Incompatibilités:

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DECHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts.

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

14. DATE DE LA DERNIERE NOTICE APPROUVEE

Avril 2021

15. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Groupe pharmacothérapeutique: antibactériens à usage systémique, fluoroquinolones.
Code ATCvet: QJ01MA90.

Taille des emballages:

1 x 10 ml, 10 x (1 x 10 ml.)

1 x 30 ml, 10 x (1 x 30 ml).

1 x 50 ml, 10 x (1 x 50 ml).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

BE-V478844

A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire