

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

CORUSUN %2,5 Oral Çözelti

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml:

Aktif madde:

Enrofloksasin.....25 mg

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Oral Çözelti

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Buzağı ve egzotik hayvanlar (küçük memeliler, sürüngenler, süs kuşları)

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Buzağı

Enrofloksasine duyarlı mikroorganizmaların sebep olduğu solunum ve sindirim sistemi enfeksiyonlarının tedavisinde kullanılır.

Özellikle;

Enrofloksasine duyarlı *E.coli* tarafından meydana getirilen neonatal diare ve sepsiseminin tedavisi

Enrofloksasine duyarlı *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* ve *Mycoplasma bovis* tarafından meydana getirilen solunum sistemin enfeksiyonları

Klinik deneyim ve/veya duyarlılık testlerinin enrofloksasini uygun seçim olarak gösterdiği durumlarda kullanılmalıdır.

Pet tavşanı

Escherichia coli, *Pasteurella multocida* ve *Staphylococcus spp.*'nin duyarlı suşları tarafından meydana getirilen solunum ve sindirim sistemi enfeksiyonları tedavisi

Rodent, sürüngen ve süs kuşları

Mümkün olduğunca etken mikroorganizmaya ait yapılmış duyarlılık testleri ile desteklenmiş klinik deneyimlerin enrofloksasinin uygun seçim olduğunu gösteren, solunum ve sindirim sistemi enfeksiyonlarının tedavisi

4.3 Kontrendikasyonlar

Bu ürün koruma (profilaksi) amacıyla kullanılmamalıdır.

Enrofloksasin ile diğer kinolonlar arasında yüksek derecede çapraz direnç söz konusu olması nedeniyle, kinolonlara karşı direncin onaylanmış veya şüpheli olduğu durumlarda kullanılmaz. Bileşiminde bulunan aktif ve yardımcı maddelere aşırı duyarlılığı bulunan hayvanlarda uygulanmaz.

Epileptik veya nöbet hikâyesi olan hayvanlarda, enrofloksasinin merkezi sinir sistemini uyarması nedeniyle kullanılmaz.

Lokomotor sistemin ve özellikle fonksiyonel olarak vücut ağırlığını büyük oranda kaldıran eklemlerin incinmesi ve/veya kıkırdak dokunun gelişimindeki olumsuzluk durumlarında kullanılmamalıdır.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Yok

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Sadece kaba yemle beslenen buzağılar oral olarak tedavi edilmemeli, enjeksiyon ile tedavi yapılmalıdır.

Uygulamada ülkesel ve bölgesel antimikrobiyal politikaları dikkate alınmalıdır.

Bu ürünün ürün özellikleri özetinde belirtilen talimatlara uygun şekilde kullanılmaması, fluorokinolonlara dirençli bakterilerin gelişmesine ve muhtemel çapraz direnç nedeniyle diğer kinolonların etkinliğinin azalmasına neden olabilir.

Fluorokinolonlar diğer antibiyotiklere zayıf cevap veren veya vermesi beklenen klinik durumların tedavisi için rezerv olarak kullanılmalıdır.

Bu ürünü hayvanlardan elde edilen bakteriler için yapılmış duyarlılık test sonuçlarına göre kullanınız.

Böbrek fonksiyonları bozulmuş hayvanlarda kullanımı özel önlem alınmalıdır.

Uygulama başlangıcından itibaren 2-3 gün içerisinde klinik iyileşme görülmez ise duyarlılık testleri tekrarlanmalı ve uygunsa tedavi değiştirilmelidir.

Hızlı büyüme dönemlerinde enrofloksasin eklem kıkırdaklarını etkileyebilir.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Ürünle temas ve uygulama sırasında geçirgen olmayan eldiven kullanınız.

Muhtemel aşırı duyarlılık reaksiyonları, duyarlılaştırma ve kontakt dermatit riski nedeniyle deri ile temastan kaçınınız.

Deri veya göze temas halinde acilen su ile yıkayınız.

Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayınız.

Ürünü kullanma sırasında bir şeyler yemeyiniz, içmeyiniz, sigara kullanmayınız.

Fluorokinolonlara duyarlı olan kişiler ürünle temastan kaçınmalıdır.

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Çok seyrek olarak sindirim sisteminde ishal gibi rahatsızlıklar meydana gelebilir. Bu belirtiler genellikle hafif ve geçicidir.

Hızlı büyüme dönemlerinde enrofloksasin eklem kıkırdaklarını etkileyebilir.

Yan etki sıklığının bildirilmesinde aşağıdaki çevirim kullanılır;

- Çok yaygın (10 hayvanda 1'den fazla)
- Yaygın (100 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Yaygın olmayan (1.000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Seyrek (10.000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Çok seyrek (10,000 hayvanda 1'den az)

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Buzağı

Bu ürün erişkin sığırlarda kullanılmaz.

Pet tavşanı ve rodent

Rat ve tavşanlarda yapılan laboratuvar çalışmaları ürünün teratojenik etkisinin olmadığını fakat maternotoksik dozda fötotoksik etkileri olduğunu göstermiştir. Bu ürünün gebelik ve laktasyon döneminde güvenle kullanımı ispatlanmamıştır. Sadece veteriner hekimin fayda/risk değerlendirmesine göre kullanılmalıdır.

Süs kuşları ve sürüngenler

Bu ürünün yumurtlama üzerine güvenilirliği çalışılmamıştır ancak daha önce fluorokinolon uygulanmış çiftlik hayvanlarının etini yiyen leşçil kuşlarda yumurta gelişimi üzerine zararlı

etkisi olduđu rapor edilmiştir. Sadece veteriner hekimin fayda/risk değ erlendirmesine göre kullanılmalıdır.

4.8 Diğ er tıbbi ürünlerle etkileş imi ve diğ er etkileş im şek illeri

Enrofloksasinin tetrasiklinler, fenikoller ve makrolid gibi antibiyotiklerle eş zamanlı uygulaması antagonist etki meydana getirir. Magnezyum ve alüminyum iç eren ürünlerle birlikte uygulanması enrofloksasinin emilimini azaltır.

Enrofloksasini steroidall antienflamatuvarlar ile kombine etmeyiniz.

Enrofloksasin, teofilinin atılımını yavaş latması nedeniyle teofilinle birlikte uygulanmamalıdır.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Buzağı

Oral yolla uygulanır. Doğ rudan yada sıvı iç ine karış tırılarak 5 mg/kg vücut ağırlığı/gün dozunda (her 50 kg vücut ağırlığı iç in 10 ml) beş gün boyunca uygulanır. İ laçlı sıvı, hayvana verilmeden hemen önce taze olarak hazırlanmalıdır. Doğ ru bir dozajlama iç in hayvanın ağırlığını mümkün olduğ unca doğ ru hesaplanmalıdır. Ş işeye monte edilen pompa ile her basıldığında 1 ml çözeltili verir, uygulama sırasında pompanın ucu ağız boşluğ una ve boğ aza doğ ru yerleş tirilir ve istenilen doza göre pompalanır.

Küçük memeliler

5 mg/kg vücut ağırlığı dozunda (her 1 kg vücut ağırlığı iç in 0.2 ml) yedi gün boyunca, sulandırılarak günde 2 defa uygulanır

Sürüngenler

5 mg/kg vücut ağırlığı dozunda (her 1 kg vücut ağırlığı iç in 0.2 ml) altı gün boyunca, sulandırılarak 2-3 gün aralıklarla uygulanır. Sürüngenler ektotermik hayvanlardır. Vücut sıcaklıklarının stabil kalması iç in dış ısı kaynaklarına ihtiyaç duyarlar. Bu hayvanlara uygulanan ilaçların metabolizması ve immün sistemin aktivitesi yüksek oranda vücut sıcaklığına bağımlıdır. Enrofloksasinin farklı türlerde ve farklı vücut sıcaklıklarında kinetiğ i önemli ölçüde değ iş kenlik gösterebilir. Bu talimatta verilen doz sadece başlangıç olarak değ erlendirilmeli, hedef tür iç in uygunluk ve doz hekim tarafından değ erlendirilmelidir.

Kafes kuşları

10 mg/kg vücut ağırlığı dozunda (her 1 kg vücut ağırlığı iç in 0.4 ml) yedi gün boyunca, sulandırılarak günde 2 defa uygulanır. Sulandırılarak doğ rudan uygulama halinde 1 birim ürün 4 birim su ile sulandırılmalıdır.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Tavsiye edilen dozu aşmayınız. Doz aşımında antidot bulunmamaktadır, semptomatik tedavi yapılmalıdır. Ürünün buzağılara 30 mg/kg vücut ağırlığı/gün dozunda uygulanması eklem kıkırdaklarında hasara neden olabilir.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra buzağılar 11 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: Sistemik amaçlı antibakteriyeller, fluorokinolonlar

ATCvet kodu: QJ01MA90

5.1 Farmakodinamik özellikler

Enrofloksasin, fluorokinolon grubuna ait, çoğu Gram negatif ve Gram pozitif bakteriler ile Mycoplasma'ya etkili bir antibakteriyeldir. Bakteriyel DNA girazın A-alt birimine bağlanarak etki gösterir ve bu enzimin selektif inhibasyonu ile sonuçlanır. DNA giraz bakteride DNA'nın replikasyon, transkripsiyon ve rekombinasyonunda gerekli olan maddeler sınıfında yer alan bir topoizomerazdır. Florokinolonlar ayrıca dinlenme fazında olan bakterinin dış membran fosfolipid hücre duvarının geçirgenliğini değiştirerek bakterileri etkilemektedirler.

Direnç mekanizması ve tipleri

Fluorokinolonlara direnç gelişiminde beş kaynak rapor edilmiştir;

- DNA giraz ve/veya topoizomeraz IV enzimlerinde değişikliğe yol açılmasına neden olacak şekilde bu enzimlerin kodlanmasında nokta mutasyonu;
- Gram negatif bakterilerde geçirgenliğin değişmesi,
- Efflux mekanizması,
- Giraz koruyucu proteinler,
- Pilazmid aracılı direnç.

Tüm mekanizmalar bakterilerin fluorokinolonlara duyarlılığında azalmaya neden olur. Fluorokinolonlar arasında çapraz direnç yaygındır.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Enrofloksasinin parenteral ve oral kullanımı benzer serum seviyeleri ile sonuçlanır. Enrofloksasin yüksek dağılım hacmine sahiptir. Hedef türler ve laboratuvar hayvanlarında yapılan çalışmalar enrofloksasinin doku seviyesinin serum seviyesinden 2-3 kat fazla olduğunu göstermiştir. Akciğer, karaciğer, böbrek, deri, kemik ve limfatik sistem enrofloksasinin yüksek oranda bulunduğu dokulardır. Enrofloksasin aynı zamanda serebrospinal sıvıya, gebe hayvanlarda fötüse ve göz kamera sıvısına da dağılım gösterir.

Hepatik biyotransformasyon ile aktif metaboliti olan siprofloksasine dönüşür. Safra ve böbrek yoluyla atılır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Potassium hydroxide

Benzyl Alcohol

HPMC(Hydroxypropyl methyl cellulose)

6.2 Geçimsizlikler

Diğer tıbbi ürünlerle karıştırılarak kullanılmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 2 yıl

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 28 gün

6.4 Muhafaza şartları

Orijinal ambalajında, ışıktan koruyarak, 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan muhafaza ediniz.

6.5 Birincil ambalajın niteliđi ve kompozisyonu

Karton kutuda 1 adet, kilitli kapaklı, 20 ml, 50 ml ve 100 ml içeren beyaz HDPE řiřelerde, yanında řiřelere monte edilebilir bir pompa ile birlikte
Tüm ticari takdim řekilleri piyasada bulunmayabilir.

6.6 Kullanılmıř veya arta kalan ürünün imhasına iliřkin özel nlemler

Kullanılmıř veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

GALENKA İLAÇ SAN. VE TİC. LTD. řTİ.

Dumlupınar Mahallesi Ekspres Sokak No: 20 B

Pendik / İSTANBUL

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

012/0017

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

11.04.2003

10. METİN DEĞİřİKLİK TARİHİ

13.07.2023