

Οι ενδείξεις αποτελεσματικότητας



Η αναγνώριση του "καλύτερου"

Avicolam® P

Μαρβοφλοξακίνη



FATRO HELLAS S.P.LTD



Avicolam® P 20 mg

Avicolam® P 80 mg

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ (S.P.C.) 1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ AVICOLAM P 20 mg διαίρουσα δισκία για σκύλους. **2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ** 1 δισκίο περιέχει: **Δραστικό συστατικό:** Μαρβοφλοξακίνη 20 mg, βλ. πλήρη κατάλογο εκδόχων στο κεφάλαιο 6.1. **3. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΗ ΜΟΡΦΗ** Δισκία. Τετράγωνο, επίπεδα, υπόλευκα δισκία. Το κάθε δισκίο μπορεί να διαιρεθεί σε τέσσερα ίσα μέρη. **4. ΚΛΙΝΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ 4.1 Είδη ζώων** Σκύλοι. **4.2 Θεραπευτικές ενδείξεις προδιόριζοντας τα είδη ζώων** - Θεραπεία λοιμώξεων του δέρματος και των μαλακών ιστών, σε σκύλους, που οφείλονται σε μικροβιακά στελέχη ευαίσθητα στη μαρβοφλοξακίνη. - Θεραπεία λοιμώξεων των ουροφόρων οδών, σε σκύλους, που οφείλονται σε μικροβιακά στελέχη ευαίσθητα στη μαρβοφλοξακίνη. **4.3 Αντενδείξεις** - Να μη χορηγείται σε αναπνευσόμενους σκύλους ηλικίας μικρότερης των 8-18 μηνών, αναλόγως του μεγέθους της φυλής. - Να μη χορηγείται σε συνδυασμό με μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα (ΜΣΑΦ) σε σκύλους με ιστορικό επιληπτικών κρίσεων. **4.4 Ειδικές προειδοποιήσεις για κάθε είδος ζώου** Δεν υπάρχουν στοιχεία για πιθανή βλάβη του αμφιβληστροειδούς. **4.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά την χρήση Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά την χρήση σε ζώα** Να μη χορηγείται σε σκύλους με γνωστή υπερευαισθησία στις κινολόνες. Να μη χορηγείται σε αρσενικούς σκύλους οι οποίοι χρησιμοποιούνται για αναπαραγωγή διότι δεν υπάρχουν στοιχεία για την επίδρασή του στη γονιμότητα. **Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα** Μη χειρίζεστε το προϊόν εάν υπάρχει γνωστή υπερευαισθησία στις φθοροκινολόνες. Σε περίπτωση τυχαίας κατάποσης, ιδίως από παιδί, να αναζητηθεί ιατρική συμβουλή. **Άλλες προφυλάξεις** Χορήγηση μιας μόνο ομάδας αντιμικροβιακών είναι δυνατό να οδηγήσει στη δημιουργία ανθεκτικών στελεχών βακτηρίων. Οι φθοροκινολόνες είναι συνετοί να φυλάσσονται ως εφεδρεία για τη θεραπεία κλινικών καταστάσεων που έχουν ή αναμένεται να έχουν ανεπαρκή ανταπόκριση σε άλλες ομάδες αντιμικροβιακών. Το AVICOLAM P θα πρέπει να χρησιμοποιείται κατόπιν δοκιμής ευαισθησίας. **4.6 Ανεπιθύμητες ενέργειες (συχνότητα και σοβαρότητα)** Ημια μορφής ανεπιθύμητες ενέργειες, όπως έμετος, σπασμωδική αντίδραση, πόνος στις αρθρώσεις, μαλακή σκίαση κόπρανα, δίψα, παροδική αύξηση της κινητικής δραστηριότητας, δυνατό να παρατηρηθούν σποραδικά. Αυτές οι ανεπιθύμητες ενέργειες παρέχονται μετά το πέρας της θεραπείας. **4.7 Χρήση κατά την κύηση, τη γαλουκία ή την ωστούα** Να μη χορηγείται σε ζώα που κυοφορούν ή γαλουκούν. **4.8 Άλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης** Σε περίπτωση ταυτόχρονης χορήγησης από το στόμα με κατόντα (αργίλιο, ασβέτιο, σίδηρο και μαγνήσιο), δυνατό να μειωθεί η βιοδιαθεσιμότητα της μαρβοφλοξακίνης. Συνιστάται η μείωση της δόσης της θεοφυλλίνης όταν χορηγείται ταυτόχρονα. Οι φθοροκινολόνες να μη χορηγούνται σε συνδυασμό με μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα (ΜΣΑΦ) σε σκύλους με ιστορικό επιληπτικών κρίσεων. **4.9 Δοσολογία και τρόπος χορήγησης** Η συνιστάμενη δόση σε σκύλους είναι 2 mg/kg α.β. μια φορά την ημέρα. Τα δισκία να χορηγούνται από το στόμα, απευθείας ή αναμειγμένα στην τροφή. Μπορεί να τηρηθεί το παρακάτω δοσολογικό σχήμα:

Βάρος του ζώου (kg)	2-3	4-6	6-9	9-12	12-17	17-25	25-36
AVICOLAM® P Δισκία 20 mg	¼	½	¾	1	1+½	2	3

Διάρκεια της θεραπείας: Σκύλοι: - Σε λοιμώξεις του δέρματος και των μαλακών ιστών η διάρκεια της θεραπείας είναι τουλάχιστο 5 ημέρες. Αναλόγως της πορείας της λοίμωξης, η θεραπεία δυνατό να παραταθεί μέχρι και 40 ημέρες. - Σε λοιμώξεις των ουροφόρων οδών η διάρκεια της θεραπείας είναι τουλάχιστο 10 ημέρες. Αναλόγως της πορείας της λοίμωξης, η θεραπεία δυνατό να παραταθεί μέχρι και 28 ημέρες. **4.10 Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα), εάν είναι απαραίτητα** Μόνο πολύ υψηλές δόσεις (>2.000 mg/kg) μπορούν να προκαλέσουν οξεία νευρολογικά συμπτώματα, τα οποία θα πρέπει να αντιμετωπίζονται συμπτωματικά. **4.11 Χρόνος(οι) αναμονής** Δεν εφαρμόζεται. **5. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΙΔΙΟΤΗΤΕΣ** Φαρμακοδυναμική ομάδα: Αντιμικροβιοκτόνο παράγωγο για συστηματική χρήση. Κωδικός ATCvet: QJ01MA93 (φθοροκινολόνες). **5.1 Φαρμακοδυναμικές ιδιότητες** Η μαρβοφλοξακίνη, ένα συνθετικό βακτηριοκτόνο αντιμικροβιακό της ομάδας των φθοροκινολονών, δρα αναστέλλοντας τη DNA γυράση. Έχει ευρύ φάσμα δράσης έναντι βακτηρίων θετικών κατά Gram (κυρίως Staphylococci) και βακτηρίων αρνητικών κατά Gram (*Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Citrobacter freundii*, *Enterobacter cloacae*, *Morganella morganii*, *Proteus* spp., *Klebsiella* spp., *Shigella* spp., *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pseudomonas* spp., *Brucella canis*) καθώς και Μυκοπλάσματος (*Mycoplasma* spp). Επιπλέον ανθεκτικότητα στις φθοροκινολόνες σχετίζεται με χρωμοσωμικές μεταλλάξεις. Μια μακρόχρονη αποτύπωση της αντιμικροβιακής ευαισθησίας των παθογόνων στελεχών που απομονώθηκαν στην Ευρώπη δεν έδειξε αύξηση της επικτητής ανθεκτικότητας τα τελευταία χρόνια. **5.2 Φαρμακοκινητικά στοιχεία** Μετά από χορήγηση από το στόμα σε σκύλους και γάτες της συνιστάμενης δόσης των 2 mg/kg α.β., η μαρβοφλοξακίνη απορροφάται ταχέως και φθάνει τη μέγιστη συγκέντρωση των 1.4 μg/ml στο πλάσμα του αίματος του σκύλου σε 2,5 ώρες και των 1,5 μg/ml στη γάτα σε 1,5 ώρες. Η βιοδιαθεσιμότητα είναι υψηλή και προσεγγίζει το 100%. Η μαρβοφλοξακίνη συνδέεται σε μικρό βαθμό με τις πρωτεΐνες του πλάσματος (λιγότερο από 10%) και καταμεταίε ελεύθες στους ιστούς και στο περισσότερο απ' αυτούς (ήπαρ, νεφροί, δέρμα, πνεύμονες, ουροδόχος κύστη, γαστρεντερικός σωλήνας) οι συγκεντρώσεις είναι υψηλότερες από τις συγκεντρώσεις στο πλάσμα του αίματος. Η μαρβοφλοξακίνη αποβάλλεται αργά (t½ = 14 ώρες στο σκύλο και 10 ώρες στη γάτα), κυρίως στην ενεργό μορφή με το ούρο (2/3) και τα κόπρανα (1/3). **6. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ 6.1 Κατάλογος εκδόχων** Lactose, anhydrous - Povidone K90 - Croscrovidone Type A - Pig liver powder - Yeast powder - Silica, colloidal anhydrous - Castor oil, hydrogenated - Magnesium stearate (E470b). **6.2 Ασυμβατότητες** Καμία γνωστή. **6.3 Διάρκεια ζωής** Διάρκεια ζωής του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος στη συσκευασία πώλησης: 3 χρόνια. Οποιοδήποτε υπόλοιπο των δισκίων μετά από διαίρεσή τους δεν έχει χορηγηθεί εντός 3 ημερών, θα πρέπει να απορριπτείται. **6.4 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος** Δεν απαιτούνται ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη. Υπόλοιπα από διαίρεση των δισκίων να αποθηκεύονται στα blister. **6.5 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας** Polvinyl chloride - κυψέλη σφραγισμένη με αλουμινό περιέχουσα 10 δισκία, σε χάρτινο κουτί. Κουτί με 1 blister των 10 δισκίων. Κουτί με 2 blister των 10 δισκίων. Κουτί με 10 blister των 10 δισκίων. Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες. **6.6 Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης ενός χρησιμοποιηθέντος κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση του προϊόντος, αν υπάρχουν** Κάθε μη χρησιμοποιηθέν προϊόν ή μη χρησιμοποιηθέντα υπολείμματα του πρέπει να απορριπτόνται σύμφωνα με τις ισχύουσες εθνικές απαιτήσεις. **7. ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ FATRO S.p.A.** - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (Bologna), Italy. **8. ΑΡΙΘΜΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ** 14434/26-02-2015. **9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ/ΑΝΑΝΕΩΣΗΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ** Ημερομηνία πρώτης έγκρισης: 26-02-2015. Ημερομηνία ανανέωσης της άδειας _____. **10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ** _____. **11. ΧΟΡΗΓΕΙΤΑΙ ΜΕ ΣΥΝΤΑΓΗ ΚΤΗΝΙΑΤΡΟΥ** _____.

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ (S.P.C.) 1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ AVICOLAM P 80 mg διαίρουσα δισκία για σκύλους. **2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ** 1 δισκίο περιέχει: **Δραστικό συστατικό:** Μαρβοφλοξακίνη 80 mg, βλ. πλήρη κατάλογο εκδόχων στο κεφάλαιο 6.1. **3. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΗ ΜΟΡΦΗ** Δισκία. Τετράγωνο, επίπεδα, υπόλευκα δισκία. Το κάθε δισκίο μπορεί να διαιρεθεί σε τέσσερα ίσα μέρη. **4. ΚΛΙΝΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ 4.1 Είδη ζώων** Σκύλοι. **4.2 Θεραπευτικές ενδείξεις προδιόριζοντας τα είδη ζώων** - Θεραπεία λοιμώξεων του δέρματος και των μαλακών ιστών, σε σκύλους, που οφείλονται σε μικροβιακά στελέχη ευαίσθητα στη μαρβοφλοξακίνη. - Θεραπεία λοιμώξεων των ουροφόρων οδών, σε σκύλους, που οφείλονται σε μικροβιακά στελέχη ευαίσθητα στη μαρβοφλοξακίνη. **4.3 Αντενδείξεις** - Να μη χορηγείται σε αναπνευσόμενους σκύλους ηλικίας μικρότερης των 8-18 μηνών, αναλόγως του μεγέθους της φυλής. - Να μη χορηγείται σε συνδυασμό με μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα (ΜΣΑΦ) σε σκύλους με ιστορικό επιληπτικών κρίσεων. **4.4 Ειδικές προειδοποιήσεις για κάθε είδος ζώου** Δεν υπάρχουν στοιχεία για πιθανή βλάβη του αμφιβληστροειδούς. **4.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά την χρήση Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά την χρήση σε ζώα** Να μη χορηγείται σε σκύλους με γνωστή υπερευαισθησία στις κινολόνες. Να μη χορηγείται σε αρσενικούς σκύλους οι οποίοι χρησιμοποιούνται για αναπαραγωγή διότι δεν υπάρχουν στοιχεία για την επίδρασή του στη γονιμότητα. **Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα** Μη χειρίζεστε το προϊόν εάν υπάρχει γνωστή υπερευαισθησία στις φθοροκινολόνες. Σε περίπτωση τυχαίας κατάποσης, ιδίως από παιδί, να αναζητηθεί ιατρική συμβουλή. **Άλλες προφυλάξεις** Χορήγηση μιας μόνο ομάδας αντιμικροβιακών είναι δυνατό να οδηγήσει στη δημιουργία ανθεκτικών στελεχών βακτηρίων. Οι φθοροκινολόνες είναι συνετοί να φυλάσσονται ως εφεδρεία για τη θεραπεία κλινικών καταστάσεων που έχουν ή αναμένεται να έχουν ανεπαρκή ανταπόκριση σε άλλες ομάδες αντιμικροβιακών. Το AVICOLAM P θα πρέπει να χρησιμοποιείται κατόπιν δοκιμής ευαισθησίας. **4.6 Ανεπιθύμητες ενέργειες (συχνότητα και σοβαρότητα)** Ημια μορφής ανεπιθύμητες ενέργειες, όπως έμετος, σπασμωδική αντίδραση, πόνος στις αρθρώσεις, μαλακή σκίαση κόπρανα, δίψα, παροδική αύξηση της κινητικής δραστηριότητας, δυνατό να παρατηρηθούν σποραδικά. Αυτές οι ανεπιθύμητες ενέργειες παρέχονται μετά το πέρας της θεραπείας. **4.7 Χρήση κατά την κύηση, τη γαλουκία ή την ωστούα** Να μη χορηγείται σε ζώα που κυοφορούν ή γαλουκούν. **4.8 Άλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης** Σε περίπτωση ταυτόχρονης χορήγησης από το στόμα με κατόντα (αργίλιο, ασβέτιο, σίδηρο και μαγνήσιο), δυνατό να μειωθεί η βιοδιαθεσιμότητα της μαρβοφλοξακίνης. Συνιστάται η μείωση της δόσης της θεοφυλλίνης όταν χορηγείται ταυτόχρονα. Οι φθοροκινολόνες να μη χορηγούνται σε συνδυασμό με μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα (ΜΣΑΦ) σε σκύλους με ιστορικό επιληπτικών κρίσεων. **4.9 Δοσολογία και τρόπος χορήγησης** Η συνιστάμενη δόση σε σκύλους είναι 2 mg/kg α.β. μια φορά την ημέρα. Τα δισκία να χορηγούνται από το στόμα, απευθείας ή αναμειγμένα στην τροφή. Μπορεί να τηρηθεί το παρακάτω δοσολογικό σχήμα:

Βάρος του ζώου (kg)	9-12	17-25	25-36	36-50	> 50
AVICOLAM® P Δισκία 80 mg	¼	½	¾	1	1+½

Διάρκεια της θεραπείας: Σκύλοι: - Σε λοιμώξεις του δέρματος και των μαλακών ιστών η διάρκεια της θεραπείας είναι τουλάχιστο 5 ημέρες. Αναλόγως της πορείας της λοίμωξης, η θεραπεία δυνατό να παραταθεί μέχρι και 40 ημέρες. - Σε λοιμώξεις των ουροφόρων οδών η διάρκεια της θεραπείας είναι τουλάχιστο 10 ημέρες. Αναλόγως της πορείας της λοίμωξης, η θεραπεία δυνατό να παραταθεί μέχρι και 28 ημέρες. **4.10 Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα), εάν είναι απαραίτητα** Μόνο πολύ υψηλές δόσεις (>2.000 mg/kg) μπορούν να προκαλέσουν οξεία νευρολογικά συμπτώματα, τα οποία θα πρέπει να αντιμετωπίζονται συμπτωματικά. **4.11 Χρόνος(οι) αναμονής** Δεν εφαρμόζεται. **5. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΙΔΙΟΤΗΤΕΣ** Φαρμακοδυναμική ομάδα: Αντιμικροβιοκτόνο παράγωγο για συστηματική χρήση. Κωδικός ATCvet: QJ01MA93 (φθοροκινολόνες). **5.1 Φαρμακοδυναμικές ιδιότητες** Η μαρβοφλοξακίνη, ένα συνθετικό βακτηριοκτόνο αντιμικροβιακό της ομάδας των φθοροκινολονών, δρα αναστέλλοντας τη DNA γυράση. Έχει ευρύ φάσμα δράσης έναντι βακτηρίων θετικών κατά Gram (κυρίως Staphylococci) και βακτηρίων αρνητικών κατά Gram (*Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Citrobacter freundii*, *Enterobacter cloacae*, *Morganella morganii*, *Proteus* spp., *Klebsiella* spp., *Shigella* spp., *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pseudomonas* spp., *Brucella canis*) καθώς και Μυκοπλάσματος (*Mycoplasma* spp). Επιπλέον ανθεκτικότητα στις φθοροκινολόνες σχετίζεται με χρωμοσωμικές μεταλλάξεις. Μια μακρόχρονη αποτύπωση της αντιμικροβιακής ευαισθησίας των παθογόνων στελεχών που απομονώθηκαν στην Ευρώπη δεν έδειξε αύξηση της επικτητής ανθεκτικότητας τα τελευταία χρόνια. **5.2 Φαρμακοκινητικά στοιχεία** Μετά από χορήγηση από το στόμα σε σκύλους και γάτες της συνιστάμενης δόσης των 2 mg/kg α.β., η μαρβοφλοξακίνη απορροφάται ταχέως και φθάνει τη μέγιστη συγκέντρωση των 1.4 μg/ml στο πλάσμα του αίματος του σκύλου σε 2,5 ώρες και των 1,5 μg/ml στη γάτα σε 1,5 ώρες. Η βιοδιαθεσιμότητα είναι υψηλή και προσεγγίζει το 100%. Η μαρβοφλοξακίνη συνδέεται σε μικρό βαθμό με τις πρωτεΐνες του πλάσματος (λιγότερο από 10%) και καταμεταίε ελεύθες στους ιστούς και στο περισσότερο απ' αυτούς (ήπαρ, νεφροί, δέρμα, πνεύμονες, ουροδόχος κύστη, γαστρεντερικός σωλήνας) οι συγκεντρώσεις είναι υψηλότερες από τις συγκεντρώσεις στο πλάσμα του αίματος. Η μαρβοφλοξακίνη αποβάλλεται αργά (t½ = 14 ώρες στο σκύλο και 10 ώρες στη γάτα), κυρίως στην ενεργό μορφή με το ούρο (2/3) και τα κόπρανα (1/3). **6. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ 6.1 Κατάλογος εκδόχων** Lactose, anhydrous - Povidone K90 - Croscrovidone Type A - Pig liver powder - Yeast powder - Silica, colloidal anhydrous - Castor oil, hydrogenated - Magnesium stearate (E470b). **6.2 Ασυμβατότητες** Καμία γνωστή. **6.3 Διάρκεια ζωής** Διάρκεια ζωής του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος στη συσκευασία πώλησης: 3 χρόνια. Οποιοδήποτε υπόλοιπο των δισκίων μετά από τη διαίρεσή τους δεν έχει χορηγηθεί εντός 3 ημερών, θα πρέπει να απορριπτείται. **6.4 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος** Δεν απαιτούνται ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη. Υπόλοιπα από διαίρεση των δισκίων να αποθηκεύονται στα blister. **6.5 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας** Polvinyl chloride - κυψέλη σφραγισμένη με αλουμινό περιέχουσα 10 δισκία, σε χάρτινο κουτί. Κουτί με 1 blister των 10 δισκίων. Κουτί με 2 blister των 10 δισκίων. Κουτί με 10 blister των 10 δισκίων. Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες. **6.6 Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης ενός χρησιμοποιηθέντος κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση του προϊόντος, αν υπάρχουν** Κάθε μη χρησιμοποιηθέν προϊόν ή μη χρησιμοποιηθέντα υπολείμματα του πρέπει να απορριπτόνται σύμφωνα με τις ισχύουσες εθνικές απαιτήσεις. **7. ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ FATRO S.p.A.** - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (Bologna), Italy. **8. ΑΡΙΘΜΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ** 14435/26-02-2015. **9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ/ΑΝΑΝΕΩΣΗΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ** Ημερομηνία πρώτης έγκρισης: 26-02-2015. Ημερομηνία ανανέωσης της άδειας _____. **10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ** _____. **11. ΧΟΡΗΓΕΙΤΑΙ ΜΕ ΣΥΝΤΑΓΗ ΚΤΗΝΙΑΤΡΟΥ** _____.



FATRO HELLAS S.P.LTD

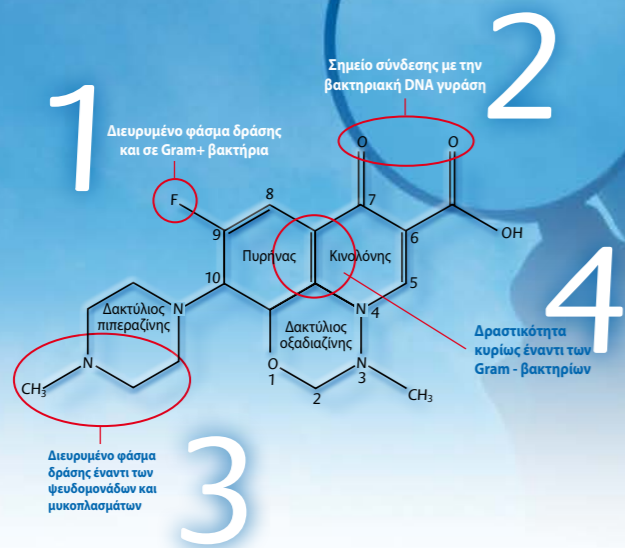
ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΑ ΚΑΙ ΖΩΟΤΕΧΝΙΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ

FATRO HELLAS Μ.ΕΠΕ - 2ο χιλ/τρο ΠΑΙΑΝΙΑΣ-ΣΠΑΤΩΝ, 190 02, ΠΑΙΑΝΙΑ ΑΤΤΙΚΗΣ
 ΤΗΛ: +30 210 6644331 - FAX: +30 2106644334 - E-mail: fatro@fatro-hellas.gr



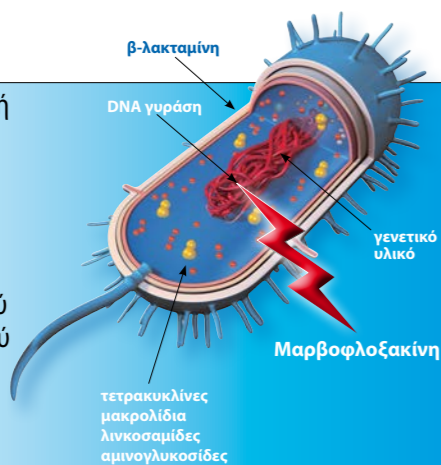
Πολλά στοιχεία αποδεικνύουν...την αποτελεσματικότητα

Δραστική ουσία ΜΑΡΒΟΦΛΟΞΑΚΙΝΗ - C₁₇H₁₉FN₄O₄



Κατηγορία Φθοριοκινολόνες.

Μηχανισμός δράσης Ταχεία και ισχυρή δράση μέσω της αναστολής της βακτηριακής DNA γυράσης. Δράση έναντι του βακτηριακού πολλαπλασιασμού και του σχηματισμού ενδοσπορίων.



Φάσμα δράσης Gram+ και Gram- βακτήρια και Μυκοπλάσματα.

Φαρμακοκινητικές ιδιότητες Βιοδιαθεσιμότητα σχεδόν 100%. Παρατεταμένος χρόνος ημίσειας ζωής. Υψηλή συγκέντρωση στους ιστούς. Απέκκριση σε ενεργό μορφή.

Δοσολογία 2 mg/kg εφάπαξ ημερησίως.

Ενδείξεις Επιπολής και εν τω βάθει πυόδερμα. Λοιμώξεις ουροφόρου οδού. Λοιμώξεις της αναπνευστικής οδού.

Ασφάλεια στην χρήση Η Μαρβοφλοξακίνη γίνεται άριστα ανεκτή από τον οργανισμό του ζώου, ακόμα και σε υψηλότερη δοσολογία από την θεραπευτική. Η εξαιρετική ασφάλεια του μορίου της δραστικής ουσίας αποδεικνύεται από το γεγονός ότι σε περιστατικά ζώων με μειωμένη νεφρική λειτουργία, δεν είναι απαραίτητη κάποια αλλαγή στην δοσολογία.

Άλλες εφαρμογές στην κλινική πράξη Θεραπεία παθήσεων στα εξωτικά ζώα.



Avicolam® P

Μαρβοφλοξακίνη

Προϊόν **AVICOLAM® P**
Μαρβοφλοξακίνη σε **διαιρούμενα, πολύ εύγευστα δισκία.**

Σύνθεση και συσκευασίες **AVICOLAM® P 20 mg**
• Κουτί με 10 δισκία.



AVICOLAM® P 80 mg
• Κουτί με 10 δισκία.



Δισκίο Δισκίο με **χαρακτηριστικό τετράγωνο σχήμα**, διαμορφωμένο με βάση τις γευστικές προτιμήσεις και τις διατροφικές συνήθειες των ζώων συντροφιάς, γεγονός που προσδίδει **εξαιρετική γευστικότητα** και ελκυστικότητα. Μπορεί **εύκολα να χωριστεί** σε 2, 3 ή 4 απολύτως ίσα μέρη, εξασφαλίζοντας την χορήγηση με ακρίβεια της εκάστοτε επιθυμητής δοσολογίας.



Το χαρακτηριστικό τετράγωνο δισκίο του AVICOLAM® P που μπορεί να χωριστεί σε 2, 3 ή 4 μέρη

Η αναγνώριση του "καλύτερου"

Δοσολογία **AVICOLAM® P 20 mg**
1 δισκίο ανά 10 kg σωματικού βάρους.

AVICOLAM® P 80 mg
1 δισκίο ανά 40 kg σωματικού βάρους.

Τα διαιρούμενα δισκία επιτρέπουν την θεραπεία σε ζώα όλων των μεγεθών:

Βάρος του ζώου (kg)	2-3	4-6	6-9	9-12	12-17	17-25	25-36	36-50	> 50
AVICOLAM® P 20 mg	¼	½	¾	1	1+½	2	3		
AVICOLAM® P 80 mg				¼		½	¾	1	1+½

Η διάρκεια της θεραπείας εξαρτάται από τον τύπο και την οξύτητα της λοίμωξης.

Χαμηλό κόστος θεραπευτικής αγωγής Το **AVICOLAM® P** καθιστά εφικτή την χορήγηση μιας **αποτελεσματικής και οικονομικής** θεραπευτικής αγωγής.

Το πρακτικό blister μονής δόσης του AVICOLAM® P

