

**UPUTSTVO ZA LEK**

**ENROCIN<sup>®</sup> 10%, oralni rastvor, 100 mg/ml, 1 x 10 ml**  
**ENROCIN<sup>®</sup> 10%, oralni rastvor, 100 mg/ml, 1 x 1000 ml**

(za primenu na životinjama)

Proizvođač: Veterinarski Zavod “ Subotica” A.D.

Adresa: Beogradski put 123, Subotica, Srbija

Podnosilac zahteva: Veterinarski Zavod “ Subotica” A.D.

Adresa: Beogradski put 123, Subotica, Srbija

Broj rešenja

323-01-00057-17-001 od 27.07.2017. za lek Enrocin<sup>®</sup> 10%, oralni rastvor, 100 mg/ml, 1 x 10 mL

323-01-00064-17-001 od 27.07.2017. za lek Enrocin<sup>®</sup> 10%, oralni rastvor, 100 mg/ml, 1 x 1000 mL

Ovo Uputstvo za lek izmenjeno je u skladu sa Rešenjem o ispravci br. 323-14-00021-2018-8-003 od 27.02.2018. godine.

---

**1. NAZIV I ADRESA NOSIOCA DOZVOLE ZA LEK**

Veterinarski zavod Subotica A.D.  
Beogradski put 123, Subotica, Srbija

**NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA**

Veterinarski zavod Subotica A.D.  
Beogradski put 123, Subotica, Srbija

**2. IME LEKA**

**ENROCIN® 10%**  
enrofloksacin 100 mg/mL  
oralni rastvor  
brojeltri i čurke u tovu

**3. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV**

1 mL oralnog rastvora sadrži:

**Aktivna supstanca:**

Enrofloksacin 100 mg

**Pomoćne supstance:**

Benzil alkohol 10 mg  
Propilen glikol 110 mg

**Ostale pomoćne supstance:** natrijum hidroksid, voda za injekcije

Oralni rastvor.

Bistar rastvor bledožućkaste do žute boje.

**4. INDIKACIJE**

Lečenje infekcija izazvanih sledećim bakterijama osetljivim na enrofloksacin:

Pilići

*Mycoplasma gallisepticum,*  
*Mycoplasma synoviae,*  
*AviBacterium paragallinarum,*  
*Pasteurella multocida,*  
*Escherichia coli*

Ćurići

Broj rešenja

323-01-00057-17-001 od 27.07.2017. za lek Enrocin® 10%, oralni rastvor, 100 mg/ml, 1 x 10 mL

323-01-00064-17-001 od 27.07.2017. za lek Enrocin® 10%, oralni rastvor, 100 mg/ml, 1 x 1000 mL

Ovo Uputstvo za lek izmenjeno je u skladu sa Rešenjem o ispravci br. 323-14-00021-2018-8-003 od 27.02.2018. godine.

*Mycoplasma gallisepticum.*  
*Mycoplasma synoviae,*  
*Pasteurella multocida.*  
*Escherichia coli*

## 5. KONTRAINDIKACIJE

Ne daje se životinjama sa poznatom preosetljivošću na enrofloksacin.  
Ne primenjuje se kod nosilja konzumnih jaja.

## 6. NEŽELJENA DEJSTVA

Moguća je pojava oštećenja hrskavice ukoliko se preparat koristi kod pilića i ćurića u toku perioda intenzivnog rasta i pri visokim spoljašnjim temperaturama, kada je konzumacija medicirane vode (a samim tim i enrofloksacina) povećana.  
Prolongirana terapija sa povećanim režimom doziranja može prouzrokovati dijareju.  
Moguće su i alergijske reakcije i reakcije fotosenzibilizacije.  
Ako primetite bilo kakva ozbiljna dejstva ili neželjena dejstva koja nisu navedena u ovom uputstvu, obavestite o tome nadležnog veterinarara.

## 7. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Brojleri i ćurke u tovu.

## 8. DOZIRANJE I NAČIN PRIMENE

Doza leka iznosi 10 mg enrofloksacina/kg telesne mase, rastvoreno u vodi za piće.  
Lek se primenjuje tokom 3-5 dana zaredom, 5 dana kod mešovutih infekcija i hroničnih progresivnih oblika oboljenja. Ukoliko nakon 2-3 dana ne dođe do kliničkog poboljšanja potrebno je razmotriti alternativnu antimikrobnu terapiju zasnovanu na antibiogramu.

## 9. UPUTSTVO ZA PRAVILNU UPOTREBU LEKA

Enrofloksacin treba primenjivati uvek u propisanoj dozi (10 mg/kg). Dnevno treba praviti svež rastvor. Tokom terapije živini treba uskratiti vodu za piće i davati samo vodu sa lekom. Ukoliko se medicirana voda ne koristi 24 sata, treba napraviti svež rastvor.

## 10. KARENCA

Meso i jestiva tkiva pilića: 8 dana.

Broj rešenja

323-01-00057-17-001 od 27.07.2017. za lek Enrocin<sup>®</sup> 10%, oralni rastvor, 100 mg/ml, 1 x 10 mL

323-01-00064-17-001 od 27.07.2017. za lek Enrocin<sup>®</sup> 10%, oralni rastvor, 100 mg/ml, 1 x 1000 mL

Ovo Uputstvo za lek izmenjeno je u skladu sa Rešenjem o ispravci br. 323-14-00021-2018-8-003 od 27.02.2018. godine.

Meso i jestiva tkiva ćurića: 13 dana.

Lek se ne primenjuje kod koka nosilja konzumnih jaja.

Mladim kokama, (koje služe za zamenu starih koka nosilja po završetku eksploatacije) lek se može davati do 14 dana pre pronošenja.

## 11. POSEBNA UPOZORENJA ZA ČUVANJE LEKA

**Čuvati van domašaja dece.**

Čuvati na temperaturi do 25°C, zaštićeno od svetlosti.

**Rok upotrebe:** 2 godine

**Rok upotrebe nakon otvaranja:** 28 dana

**Rok upotrebe nakon rastvaranja u vodi za piće:** 24 časa

## 12. POSEBNA UPOZORENJA

**Za primenu na životinjama.**

**Interakcije**

Preparat ne treba mešati sa drugim lekovima.

Ne preporučuje se primena enrofloksacina u kombinaciji sa hloramfenikolom, makrolidima i tetraciklinima, zbog antagonističkog dejstva.

**Upotreba tokom graviditeta, laktacije i nošenja jaja**

Nije primenljivo. Lek je namenjen za primenu kod brojlera i za ćurke u tovu.

**Posebna upozorenja za svaku ciljnu vrstu**

Prilikom upotrebe leka treba uzeti u obzir nacionalne smernice za primenu antibiotika.

Fluorohinolone treba koristiti samo za lečenje onih bolesti za koje već postoje saznanja ili se očekuje da će slabije reagovati na druge klase antimikrobnih lekova.

Uvek kada je to moguće, fluorohinolone treba davati samo na osnovu nalaza antibiograma.

Upotreba leka koja nije u skladu sa uputstvom datim u Sažetku karakteristika leka i Uputstvu za lek može da dovede do povećanja zastupljenosti bakterija rezistentnih na fluorohinolone i da smanji efikasnost lečenja drugim hinolonima, zbog moguće unakrsne rezistencije. Lečenje infekcije uzrokovane sa *Mycoplasma spp.* neće iskoreniti mikoplazmu iz organizma.

**Posebna upozorenja za osobe koje daju veterinarski lek životinjama**

Osobe koje rukuju ovim lekom treba da izbegavaju direktan kontakt sa kožom i sluzokožom, odnosno da nose zaštitne rukavice i naočare. Ukoliko dođe do kontakta sa kožom ili očima, ova mesta treba odmah isprati tekućom vodom.

Pri radu ne piti, ne pušiti i ne jesti. Posle upotrebe oprati ruke.

Ako se pojave alergijske reakcije odmah potražiti pomoć lekara.

## 13. POSEBNE PREDOSTROŽNOSTI KOD ODLAGANJA I UNIŠTAVANJA LEKA

Neiskorišćen lek ili ostatak leka uništavaju se u skladu sa važećim propisima.

Broj rešenja

323-01-00057-17-001 od 27.07.2017. za lek Enrocin® 10%, oralni rastvor, 100 mg/ml, 1 x 10 mL

323-01-00064-17-001 od 27.07.2017. za lek Enrocin® 10%, oralni rastvor, 100 mg/ml, 1 x 1000 mL

Ovo Uputstvo za lek izmenjeno je u skladu sa Rešenjem o ispravci br. 323-14-00021-2018-8-003 od 27.02.2018. godine.

---

**14. DATUM ODOBRENJA TEKSTA UPUTSTVA ZA KORISNIKA**

30.01.2020.

**15. OSTALI PODACI**

**Pakovanje :** Bočica od 10 ml od stakla II hidrolitičke grupe, sa plastičnim zatvaračem sa kapaljkom, u kartonskoj kutiji.  
Plastična boca od 1000 ml sa plastičnim zatvaračem.

**Način izdavanja :** Lek se može izdavati samo na recept veterinara.

**ATCvet kod :** QJ01MA90

**Broj dozvole:**

1 x 10 mL: 323-01-00057-17-001 od 27.07.2017.

1 x 1000 mL: 323-01-00064-17-001 od 27.07.2017.

Broj rešenja

323-01-00057-17-001 od 27.07.2017. za lek Enrocin<sup>®</sup> 10%, oralni rastvor, 100 mg/ml, 1 x 10 mL

323-01-00064-17-001 od 27.07.2017. za lek Enrocin<sup>®</sup> 10%, oralni rastvor, 100 mg/ml, 1 x 1000 mL

Ovo Uputstvo za lek izmenjeno je u skladu sa Rešenjem o ispravci br. 323-14-00021-2018-8-003 od 27.02.2018. godine.