CLINDAVET®

BG tabs 75 mg

ЛИСТОВКА ЗА: CLINDAVET - BG tabs 75 mg Кучета

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

Притежател на лиценза за употреба и производител отговорен за освобождаване на партидата: PROVET S.A.

19 300 Aspropyrgos, Attiki Greece

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

CLINDAVET® BG tabs 75 mg 3. Съдържание на активната Субстанция и ексципиентите 1 таблетка съдържа:

Активна субстанция:

Clindamycin base (като хидрохлорид) 75 mg Ексципиенти:

Талк, натриев лаурил сулфат, магнезиев стеарат, аерозил 200, прежелатинизирано нишесте, лактоза.

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ За лечение на инфектирани рани, абсцеси и инфекции на устната кухина и зъбите,причинени от Staphylococcus spp., Streptococcus spp. (с изключение на Enterococcus faecalis), Bacteroides spp., Fusobacterium necrophorum и Clostridium perfringens. За лечение на остеомиелити,причинени от Saphylococcus aureus. 3a осигуряване на антимикробиално покритие при зъбни операции. Преди да започне лечението с CLINDAVET® ВС,патогените трябва да бъдат идентифицирани и да бъде потвърдена чувствителността им към клиндамицин.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция. Да не се използва при зайци, хамстери, чинчила, морски свинчета, коне или преживни животни, поради вероятност от гастроинтестинални странични ефекти.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Продължителната употреба на клиндамицин понякога предизвиква свръхрастеж на нечувствителни микроорганизми, като клостридии и дрожди. В случаи на суперинфекция трябва да се вземат съответни мерки в зависимост от клиничните поизнаци.

Рядко може да се наблюдава повръщане и диария. Ако забележите някакво сериозно въздействие или други ефекти, вследствие от употребата на този ВМП, които не са описани в тази листовка, моля незабавно да уведомите Вашия ветеринарен

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП Кучета.

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ

Перорално приложение.

Инфектирани рани, абсцеси,
инфекции на устната кухина и
зъбни инфекции:

5.5 mg/kg на 12 часа за 7 — 10 дни. Лечението може да се удължи максимум до 28 дни по клинична преценка. Ако няма клиничен отговор в рамките на четири дни трябва да се направи преоценка на поставената диагноза.

Остеомиелит

лекар.

11mg/kg на 12 часа за минимум 28 дни.

Ако няма клиничен отговор до 14 дни, лечението трябва да се преустанови и да се направи преоценка на поставената диагноза.

Телесна маса	Инфектирани рани, абсцеси, инфекции на устната кухина и зъбни инфекции (5,5 mg/kg телесна маса, на 12 часа)	Остеомиелит (11 mg/kg телесна маса, на 12 часа)
13,5 kg	1 x 75 mg, два пъти дневно	2 x 75 mg, два пъти дневно

CT-BET 3A NPABRITHO

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО **ПРИЛОЖЕНИЕ** Няма.

10. КАРЕНТЕН СРОК

Не е приложимо. 11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места. Да се съхранява на хладно и сухо място. Да се пази от пряка слънчева светлина.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Специални предупреждения за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП: Клиндамицин и еритромицин показват паралелна резистентност. Частична кръстосана резистентност е доказана между клиндамицин, еритромицин и антибиотици от групата на макролидите. При лечение с продължителност над един месец е препоръчително изследване и контролиране на чернодробните, бъбречните и кръвните показатели. Продуктът трябва да се използва с повишено внимание при кучета с тежка бъбречна и/или чернодробна недостатъчност, проявяващи се с тежки метаболитни нарушения. Строг контрол на кръвните показатели при пациенти, приемащи високи дози клиндамицин през курса на лечение

Бременност: Лабораторните проучвания при плъхове не показват никакви данни за тератогенни или фетотоксични ефекти. Безопасността на ветеринарномедицинския продукт не е доказана по време на бременност. Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие: Клиндамицин хидрохлорид има свойството да потиска предаването на нервномускулните импулси, което може да подсили действието на други нервномускулни блокери. CLINDAVEТ таблетки трябва да се използва внимателно при животни, приемащи такива субстанции. Клиндамицинът не трябва да се прилага едновременно с хлорамфеникол и макролиди, поради взаимното си антагонизиране в пределя кноже и винаки атвиточ мястото на действие - 50S рибозомната субединица.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

Максимално допустимата перорална доза е 300 mg/kg телесно тегло. Това е 30 пъти повече от указаната доза за инфектирани рани, абсцеси, инфекции на устната кухина и зъбни инфекции.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни с битови отпадъци или отпадни води.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда. 14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

25/09/2013 15. ДОПЪЛНИТЕЛНА

ИНФОРМАЦИЯ Картонени кутии с 20 таблетки в блистери (2 х 10) Картонени кутии със 100 таблетки в блистери (4 x 25) Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара. За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния

представител на притежателя на лиценза за употреба. Възраждане-Касис ООД Ловеч 5500, бул. България 72 Тел: + 359 68 604 111 www.vkasis.com

