

## ЕТИКЕТ

### МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ БЛИСТЕРИ ИЛИ ЛЕНТИ

Ленти

#### 1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Синулокс овкусени таблетки 50 mg, за кучета и котки

#### 2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Zoetis Belgium SA

#### 3. СРОК НА ГОДНОСТ

Годен до {месец/година}

#### 4. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot №

#### 5. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

## ЛИСТОВКА:

Синулокс овкусени таблетки 50 mg  
SYNULOX PALATABLE TABLETS 50 mg  
За кучета и котки

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

Притежател на лиценза за употреба:

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
Belgium

Производител, отговорен за освобождаване на партидите:

Haupt Pharma Latina S.r.l  
SS 156 Km 47,600  
04100 Borgo San Michele (Latina)  
Italy

### 2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Синулокс овкусени таблетки 50 mg, за кучета и котки

### 3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

**Активни субстанции:**

Amoxicillin	40,00 mg/таблетка
Clavulanic acid (като potassium clavulanate)	10,00 mg/таблетка

**Ексципиенти:**

Erythrosine lake (E127)  
Magnesium stearate  
Sodium Starch glycollate, Type A  
Silica colloidal anhydrous  
Yeast Dried  
Microcrystalline cellulose

### 4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

За лечение на голям брой заболявания при кучета и котки като:

- заболявания на кожата (повърхностен или дълбок пиодермит);
- инфекции на меките тъкани (абсцеси и възпаления на аналните жлези);
- зъбни инфекции (гингивити);
- инфекции на пикочни пътища;
- респираторни заболявания както на горните, така и на долните дихателни пътища;
- ентерити.

### 5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при зайци, хамстери, морски свинчета и джербили.  
Да се използва предпазливо при дребни тревопасни животни.

## 6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Няма.

Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарномедицинския продукт не работи, моля да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

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

Кучета и котки.

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

Перорално приложение.

Доза: 12,5 mg/kg телесна маса, два пъти дневно.

Телесна маса (kg)	Брой таблетки за дневната доза за двукратно приложение	
	50 mg	250 mg
1-2	½	-
3-5	1	-
6-9	2	-
10-13	3	-
14-18	4	-
19-25	-	1
26-35	-	1½
36-49	-	2
50	-	3

Горепосочената стандартна доза е ефективна за повечето от посочените заболявания на кожата, включително и за инфекции на пикочните пътища и гастроинтестиналния тракт. При по-упоритите и трудно лечими заболявания се препоръчва удвояване на дозата на 25 mg/kg т.м. два пъти дневно с цел постигане на по-добър терапевтичен ефект.

Продължителност на лечението: 5 – 7 дни за повечето случаи.

При хронични заболявания и при по-трудно лечими заболявания, се препоръчва дълго лечение, например:

- хронични кожни заболявания - 10-12 дни;
- хронични цистити - 10-28 дни;
- респираторни заболявания - 8-10 дни.

Синулокс овкусени таблетки е ефективен срещу инфекции, предизвикани от *Klebsiella* spp., но не и при заболявания, причинени от *Pseudomonas* spp.

Продуктът се възприема с охота от болните кучета и котки. По желание таблетките могат да се натрошат и да се дадат с малко храна.

## 9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

При по-капризни животни продуктът може да се даде раздробен и смесен с малко храна.

## 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 не се съхранява при температура над 25 °С.

Да се съхранява на сухо място.

## **12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

Пеницилините и цефалоспорините могат да предизвикат свръхчувствителност (алергия) след инжектиране, инхалиране, поглъщане или контакт с кожата. Тази свръхчувствителност може да доведе до кръстосана реакция с цефалоспорини или обратното.

- 1) Хора с установена свръхчувствителност към пеницилини и цефалоспорини трябва да избягват контакт с ветеринарномедицинския продукт.
- 2) Да се работи внимателно с продукта, като се имат предвид всички предпазни мерки.
- 3) Ако при работа с продукта получите обрив на кожата, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта. Подуването на лицето, устните или очите или затруднено дишане са по-сериозни симптоми, които изискват спешна медицинска помощ.
- 4) Измийте ръцете след употреба.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

## **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**

05/2018 г.

## **15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ**

Само за ветеринарномедицинска употреба.

Вид и състав на първичната опаковка:

Таблетките са пакетирани в ламинирани алуминиево-фолиоиеви ленти, съдържащи 5 x 2 таблетки в кутии от 1, 100 или 250 броя ленти.

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.

**Република България**  
Zoetis Belgium SA  
Тел.: +359 2 477 57 91