



4. november 2019

PRODUKTRESUMÉ

for

Clinacin Vet., tabletter

0. D.S.P.NR.

21033

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Clinacin Vet.

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Hver tablet indeholder:

Aktivt stof: Clindamycin 75mg (som clindamycinhydroklorid)

Hjælpestoffer:

Se afsnit 6.1 for en fuldstændig fortægnelse over hjælpestoffer.

3. LÆGEMIDDELFORM

Tablet.

En aflang, hvid tablet med en brudlinie på den ene side.

4. KLINISKE OPLYSNINGER

4.1 Dyrearter

Hunde.

4.2 Terapeutiske indikationer for den dyreart, som lægemidlet er beregnet til

Til behandling af:

Inficerede sår, abscesser og infektioner i oralkaviteten/tænder forårsaget af eller associeret med clindamycinfølsomme arter af:

- *Staphylococcus* spp.
 - *Streptococcus* spp.
 - *Bacteroides* spp.
 - *Fusobacterium necrophorum*
 - *Clostridium perfringens*
- Osteomyelitis
- *Staphylococcus aureus*

4.3 Kontraindikationer

Bør ikke anvendes i tilfælde med kendt overfølsomhed overfor clindamycin eller lincomycin. Bør ikke gives til kaniner, hamstere, marsvin, chinchillaer, heste eller drøvtyggere, da indtagelse af clindamycin af disse arter kan resultere i kraftig gastro-intestinal forstyrrelse.

4.4 Særlige advarsler for hver dyreart

Ingen.

4.5 Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen

Særlige forsigtighedsregler for dyret

Ved længerevarende behandling på en måned eller mere, bør der foretages periodiske lever- og nyrefunktionstests og blodtællinger. Patienter med svære nyre- og/eller leverforstyrrelser ledsaget af svære metaboliske afvigelser bør doseres med forsigtighed og bør overvåges ved serumundersøgelse under behandling med clindamycin.

Særlige forsigtighedsregler for personer, som administrerer lægemidlet

Vask hænderne efter administrationen af produktet. Personer med kendt overfølsomhed overfor lincosamider (lincomycin, clindamycin) bør ikke håndtere produktet.

4.6 Bivirkninger

Opkastning og diarré er observeret fra tid til anden. Clindamycin medfører nogle gange overvækst af ikke-følsomme organismer, såsom resistent *Clostridia* og gærsvampe.

I tilfælde af superinfektion, bør der tages passende forholdsregler afhængig af den kliniske situation.

4.7 Drægtighed, diegivning eller æglægning

Mens undersøgelser med høje doser til rotter har vist, at clindamycin ikke er teratogen og ikke påvirker avlsevnen hos hanner og hunner, er sikkerheden under drægtighed og laktation eller hosavlshanhunde ikke fastslået.

Administrering af Clinacin tabletter bør derfor under drægtighed og laktation bero på dyrlægens fordel/riskovurdering.

4.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Der er blevet set neuromuskulært blokerende virkninger ved clindamycin, der muligvis kan lede til en øgning i virkningen af andre neuromuskulært blokerende stoffer. Samtidig anvendelse af sådanne lægemidler, bør håndteres med varsomhed. Clindamycin bør ikke anvendes samtidig med kloramfenikol eller makrolider, da deres virkningssted også er 50-S-subunit og antagoniske virkninger muligvis kan forekomme. Når clindamycin og aminoglykosid antibiotika (f.eks. gentamycin) anvendes samtidig, kan uønskede interaktioner (akut nyresvigt) ikke helt udelukkes.

4.9 Dosering og indgivelsesmåde

Til oral administration

Inficerede sår, abscesser, infektioner i oralkaviteten/tænder:

5,5 mg/kg clindamycin hver 12. time i 7 - 10 dage (dvs. 1 tablet pr. 13,5 kg kropsvægt to gange daglig). Hvis der ikke ses forbedring indenfor 4 dage, bør man bestemme følsomheden igen for de involverede patogener.

Dentale og periodontale infektioner: - I tilfælde af dental/kirurgisk behandling grundet dentalinfektion, kan behandlingen startes før den dentale/kirurgiske behandling.

Osteomyelitis:

11 mg/kg clindamycin hver 12. time i mindst 4 uger (dvs. 2 tabletter pr. 13,5 kg kropsvægt to gange daglig). Hvis der ikke ses forbedring indenfor 14 dage, bør man bestemme følsomheden igen for de involverede patogener.

Behandling med Clinacin bør være baseret på en følsomhedsbestemmelse.

4.10 Overdosering

Doser på 300 mg/kg er blevet tolereret af hunde uden bivirkninger. Lejlighedsvis opkastning, manglende appetit, diarré, leukocytose og stigning i leverenzymer (AST, ALT) er blevet set. I sådanne tilfælde bør behandlingen straks ophøre, og dyrene behandles symptomatisk.

4.11 Tilbageholdelsestid

Ikke relevant.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER

ATC vet-kode: QJ01FF01

Farmakoterapeutisk gruppe: Lincosamider, antibakterialer for systemisk brug

5.1 Farmakodynamiske egenskaber

Clindamycin er en klorineret analog af lincomycin. Clindamycins antibiotiske aktivitet er baseret på hæmningen af den bakterielle syntese. Reversibel kobling til det bakterielle ribosoms 50-S-subunit hæmmer inter alia oversættelsen af tRNA-bundne aminosyrer, hvorved forlængelsen af peptidkæden forhindres. På grund af dette, er Clindamycins virkningsmåde hovedsagelig bakteriostatisk.

Clindamycin har vist sig at have in-vitro aktivitet overfor følgende organismer:

Staphylococcus spp; *Streptococcus* spp; *Bacteroides* spp; *Fusobacterium* spp; *Clostridium* spp.

Clindamycin og lincomycin udviser krydsresistens, hvilket også er almindeligt for erythromycin og andre makrolid-antibiotika. Erhvervet resistens kan forekomme ved metylering af det ribosomale bindingssted via kromosomal mutation hos gram-positive organismer, eller ved plasmid-formidlede mekanismer hos gram-negative organismer.

5.2 Farmakokinetiske oplysninger

Clindamycin bliver næsten fuldstændigt absorberet efter oral administration. Maksimale serumkoncentrationer opnås cirka 1 time efter administration ved en dosisrate på 10 mg/kg, C_{max} 3.3 µg/ml (ikke-fastende) - 5.0 µg/ml (fastende). Clindamycin penetrerer godt og kan koncentreres i visse væv. $t_{\frac{1}{2}}$ for clindamycin er cirka 4 timer. Cirka 70% clindamycin udskilles i fæces og cirka 30% i urinen.

6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

6.1 Hjælpes stoffer

Lactosemonohydrat
Povidon
Crosovidon
Mikrokrystallinsk cellulose
Natriumlaurilsulfat
Kolloidal siliciumdioxyd
Magnesiumstearate.

6.2 Uforligeligheder

Ikke relevant.

6.3 Opbevaringstid

Veterinærproduktets opbevaringstid når pakket til salg: 5 år.

6.4 Særlige opbevaringsforhold

Ingen særlige opbevarings-forhold.

6.5 Emballage

Hvid high density polyethylenflaske med børnesikret låg, indeholdende 10, 16, 20, 30, 50, 80 eller 100 tabletter.

Det er ikke alle pakningsstørrelser, som er markedsført.

6.6 Særlige forholdsregler ved bortskaffelse af rester af lægemidlet eller affald

Beholder og eventuelt restindhold tilbageleveres til apotek/leverandør eller til kommunal modtageordning.

7. INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN

Chanelle Pharmaceutical Manufacturing Ltd.

Loughrea

Co. Galway

Irland

Repræsentant

VivaVet ApS

Ved Sundet 4

3060 Espergærde

8. MARKEDSFØRINGSTILLAELSESNUMMER

32579

9. DATO FOR FØRSTE TILLAELSE

23. juli 2003

10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN

4. november 2019

11. UDLEVERINGSBESTEMMELSE

B