

**PACKUNGSBEILAGE****CLAVUBACTIN 500/125 mg Tabletten für Hunde****1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST**Zulassungsinhaber:

Name: Le Vet B.V.

Adresse: Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
NiederlandeFür die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Name: Lelypharma B.V.

Adresse: Zuiveringweg 42  
8243 PZ Lelystad  
Niederlande

Oder

PharmaRepack ApS  
Solrød Center 12 B  
DK-2680, Solrød Strand  
Denmark**2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

CLAVUBACTIN 500/125 mg Tabletten für Hunde.

**3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

1 Tablette enthält:

**Wirkstoffe:**Amoxicillin (als Amoxicillin-Trihydrat) 500 mg  
Clavulansäure (als Kaliumclavulanat) 125 mg**Sonstige Bestandteile:**

Mikrokristalline Zellulose, Hypromellose, Crospovidon, Povidon, Macrogol 6000, Stearinsäure, Saccharin-Natrium, Vanillearoma, Chinolingelb Lack (E104), Titandioxid (E171), Siliciumdioxid und Magnesiumstearat.

**4. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

Zur Behandlung von bakteriellen Infektionen bei Hunden, verursacht durch Betalaktamase bildende Bakterienstämme, die gegen Amoxicillin in Kombination mit Clavulansäure empfindlich sind,, insbesondere:

- Hauptinfektionen (einschließlich oberflächlicher und tiefer Pyodermien) durch Staphylokokken (einschließlich Betalaktamase-produzierender Stämme) und Streptokokken.

- Infektionen der Harnwege durch Staphylokokken (einschließlich Betalaktamase-produzierender Stämme), Streptokokken, *Escherichia coli* (einschließlich Betalaktamase-produzierender Stämme), *Fusobacterium necrophorum* und *Proteus* spp.
- Infektionen der Atemwege durch Staphylokokken (einschließlich Betalaktamase-produzierender Stämme), Streptokokken und Pasteurellen.
- Enteritis durch *Escherichia coli* (einschließlich Betalaktamase-produzierender Stämme) und *Proteus* spp.
- Infektionen der Mundhöhle (Schleimhaut) durch Clostridien, Corynebakterien, Staphylokokken (einschließlich Betalaktamase-produzierender Stämme), Streptokokken, *Bacteroides* spp (einschließlich Betalaktamase-produzierender Stämme), *Fusobacterium necrophorum* und Pasteurellen.

## 5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei Tieren mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Penicillin oder anderen Substanzen der Betalaktam-Gruppe.

Nicht anwenden bei Tieren mit schwerwiegenden Nierenfunktionsstörungen in Verbindung mit fehlendem oder vermindertem Harnabsatz.

Nicht anwenden bei Kaninchen, Meerschweinchen, Hamstern oder Wüstenrennmäusen.

## 6. NEBENWIRKUNGEN

Nach der Verabreichung des Produkts kann es zu leichten gastrointestinalen Störungen (wie Durchfall, Übelkeit und Erbrechen) kommen. Es können gelegentlich allergische Reaktionen (Hautreaktionen, Anaphylaxie) auftreten.

Falls Sie Nebenwirkungen bei Ihrem Tier/Ihren Tieren feststellen, insbesondere solche die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

## 7. ZIELTIERART(EN)

Hunde.

## 8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG















### *Art der Anwendung*

Nur zur oralen Anwendung.

### *Dosierung*

Die empfohlene Dosis liegt bei 2x täglich 12,5 mg Wirkstoffkombination (=10 mg Amoxicillin und 2,5 mg Clavulansäure) pro kg Körpergewicht.

Körpergewicht (kg)	Anzahl der Tabletten zweimal täglich		
	amoxicillin 50 mg/ clavulansäure 12,5 mg	amoxicillin 250 mg/ clavulansäure 62,5 mg	amoxicillin 500 mg/ clavulansäure 125 mg
1 – 1,25	☐		
1,25 – 2,5	⊕		

2,5 – 3,75			
3,75 – 5			
5 – 6,25			
6,25 – 12,5			
12,5 – 18,75			
18,75 - 25			
25 – 31,25			
31,25 – 37,5			
37,5 - 50			
50 – 62,5			
62,5 - 75			

Bei hartnäckigen Fällen von Hautinfektionen, wird die doppelte Dosis empfohlen (2x täglich 25 mg pro kg Körpergewicht).

#### *Therapiedauer*

- Bei der Mehrheit der Routinefälle zeigt die Therapie nach 5 – 10 Tagen eine Besserung.
- Bei chronischen Fällen wird eine längere Therapiedauer empfohlen:  
Chronische Hautinfektionen 10-30 Tage oder länger  
bei klinisch hartnäckigen Fällen oder tiefen bakteriellen Pyodermien abhängig vom Heilungsverlauf (bis zu 6-8 Wochen)  
Chronische Blasenentzündung 10-28 Tage

## **9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG**

Um eine korrekte Dosis sicherzustellen und somit eine Unterdosierung zu vermeiden, sollte das Körpergewicht so genau wie möglich ermittelt werden.

## **10. WARTEZEIT**

Nicht zutreffend.

## **11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Nicht über 25 °C und in der Originalverpackung lagern.

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Tablet-Viertel sollten in die geöffnete Streifen zurückgebracht werden und in einem Kühlschrank aufbewahrt. Tablet-Viertel sollten innerhalb von 24 Stunden verwendet werden.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

## **12. BESONDERE(R) WARNHINWEIS(E)**

**Besondere Vorsichtshinweise für die Anwendung**

Es sollten die nationalen veterinärmedizinischen Richtlinien und Praktiken in Hinblick auf Breitbandantibiotika berücksichtigt werden.

Nicht verwenden bei Bakterien, die empfindlich auf Penicilline mit engerem Spektrum oder auf Amoxicillin als Einzelsubstanz regieren.

Zu Beginn der Therapie sollte die Diagnose stets bakteriologisch abgesichert und die Sensitivität der Erreger mittels Antibiotogramm überprüft werden.

Die unsachgemäße Anwendung des die Resistenzentwicklung gegenüber Amoxicillin/Clavulansäure steigern und seine Wirksamkeit herabsetzen.

Bei Tieren mit Leber- und/oder Nierenfunktionsstörungen ist die Dosierung entsprechend sorgfältig anzupassen.

**Besondere Vorsichtshinweise bezüglich der Anwendung bei Tieren**

Keine.

**Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender**

Penicilline und Cephalosporine können nach der Injektion, Inhalation, Einnahme oder nach einem Hautkontakt hyperempfindliche Reaktionen (Allergie) verursachen. Überempfindlichkeit gegenüber Penicillinen kann zu Kreuzreaktionen mit Cephalosporinen führen und umgekehrt. Allergische Reaktionen auf diese Substanzen können gelegentlich schwerwiegend sein.

- Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Penicillinen sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden..
- Während des Umgangs mit dem Produkt nicht in Kontakt mit Haut und Augen bringen.
- Sollte es nach der Exposition zu Symptomen, wie Hautrötungen kommen, sollte ein Arzt aufgesucht und diesem die Packungsbeilage oder das Etikett gezeigt werden. Ein Anschwellen des Gesichts, der Lippen oder Augenlider sowie Atemschwierigkeiten sind ernstzunehmende Symptome, die eine umgehende ärztliche Versorgung erfordern.
- Nach der Anwendung die Hände waschen.

**Verwendung während der Trächtigkeit und der Laktation**

Laboruntersuchungen an Ratten und Mäusen ergaben keine Hinweise auf teratogene oder fetotoxische Wirkungen. Es wurden keine Untersuchungen an tragenden und laktierenden Hunden durchgeführt. Nur anwenden nach entsprechender Nutzen-Risiko-Bewertung durch den behandelnden Tierarzt.

**Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen**

Chloramphenicol, Makrolide, Sulfonamide und Tetrazykline können die antibakteriellen Wirkungen von Penicillinen hemmen.

**Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich**

Nach einer Überdosis des Produkts kann es vermehrt zu es zu einem vermehrten Auftreten von leichten gastrointestinalen Störungen (wie Durchfall, Übelkeit und Erbrechen) kommen.

**13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihren Tierarzt, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

**14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

04/2017

**15. WEITERE ANGABEN**

Wenden Sie sich für nähere Angaben zu diesem veterinärmedizinischen Produkt bitte an den lokalen Vertreter des Zulassungsinhabers.

Verschreibungspflichtig

BE-V261082