

## ЛИСТОВКА:

Cylanic 500 mg + 125 mg таблетки за кучета

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

Притежател на разрешението за търговия:

Industrial Veterinaria, S.A.  
Esmeralda, 19  
08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona), Испания

Производител, отговорен за освобождаване на партидата:

aniMedica GmbH  
Im Südfeld 9  
48308 Senden-Bösensell, Германия

aniMedica Herstellungs GmbH  
Im Südfeld 9  
48308 Senden-Bösensell, Германия

Industrial Veterinaria, S.A.  
Esmeralda 19  
08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona), Испания

Lelypharma B.V.  
Zuiveringweg 42  
8243 PZ Lelystad, Нидерландия

### 2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

CYLANIC 500 mg + 125 mg таблетки за кучета  
Амоксицилин/клавуланова киселина

### 3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Всяка таблетка съдържа:

#### Активни субстанции:

Amoxicillin (като amoxicillin trihydrate)	500 mg
Clavulanic acid (като potassium clavulanate)	125 mg

Бяла до леко жълта, кръгла и изпъкнала таблетка, с делителна линия във формата на кръст от едната страна.

Таблетките могат да се разделят на 2 или 4 равни части.

### 4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

За лечение на инфекции, причинени от бактерии, чувствителни към амоксицилин и клавуланова киселина, включващи: кожни заболявания (включително дълбоки и повърхностни пиодермии);

инфекции на меките тъкани (абсцеси и анален сакулит); зъбни инфекции (напр. гингивит); инфекции на пикочните пътища; дихателни заболявания (включително на горните и долните дихателни пътища); ентерит.

## **5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

Да не се използва при зайци, морски свинчета, хамстери, джербили или чинчили.

Да не се използва при свръхчувствителност към активните субстанции, към други антимикробни средства от  $\beta$ -лактамна група или към някой от ексципиентите.

Да не се използва при животни със сериозна бъбречна дисфункция, придружена от анурия и олигурия.

Да не се използва при преживни животни и коне.

## **6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ**

Понякога може да възникнат алергични реакции (кожни реакции, анафилаксия). В тези случаи приложението трябва да се прекрати и да се приложи симптоматично лечение.

Употребата на продукта може да доведе в много редки случаи до стомашно-чревни нарушения (повръщане, диария, анорексия).

Честотата на неблагоприятните реакции се определя чрез следната класификация:

- много чести (повече от 1 на 10 третирани животни, проявяващи неблагоприятни реакции по време на курса на едно лечение)
- чести (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 100 третирани животни)
- не чести (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 1,000 третирани животни)
- редки (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 10,000 третирани животни)
- много редки (по-малко от 1 животно на 10,000 третирани животни, включително изолирани съобщения).

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.

Алтернативно може да съобщавате чрез националната система за докладване.

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

Кучета.

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

За перорално приложение.

Препоръчителната доза е 12,5 mg/kg телесна маса (10 mg амоксицилин/2,5 mg клавуланова киселина на kg телесна маса), два пъти дневно.

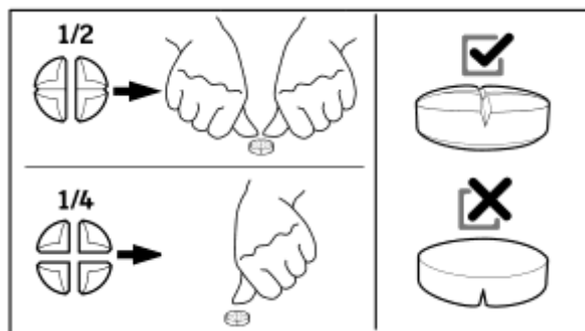
Следната таблица е предвидена за напътствие при предписването на таблетките в препоръчителната доза.

За да се гарантира правилната доза, телесната маса трябва да се определи възможно най-прецизно, за да се избегне приложение на по-малка доза.

<b>Брой таблетки два пъти дневно</b> (дозово ниво: 12,5 mg/kg телесна маса)			
<b>Телесна маса (kg)</b>	Амоксицилин/клавуланова киселина 50 mg + 12,5 mg	Амоксицилин/клавуланова киселина 250 mg + 62,5 mg	Амоксицилин/клавуланова киселина 500 mg + 125 mg
1-1,25	¼	-	-
>1,25-2,5	½	-	-
>2,5-3,75	¾	-	-
>3,75-5	1	-	-
>5-6,25	1¼	¼	-
>6,25-12,5	-	½	¼
>12,5-18,75	-	¾	-
>18,75-25	-	1	½
>25-31,25	-	1¼	-
>31,25-37,5	-	1½	-
>37,5-50	-	-	1
>50-62,5	-	-	1¼
>62,5-75	-	-	1½

 = ¼ таблетка    
  = ½ таблетка    
  = ¾ таблетка    
  = 1 таблетка

Таблетките могат да се разделят на 2 или 4 равни части, за да се гарантира точно дозиране.



Минималната продължителност на лечението е 5 дни, като в по-голямата част от рутинните случаи има отговор след лечение от 5 до 7 дни.

При хронични или рефрактерни случаи може да се наложи по-дълъг курс на терапия, напр. при хронично кожно заболяване: 10 - 20 дни, при хроничен цистит: 10 - 28 дни или респираторно заболяване: 8 - 10 дни.

При такива обстоятелства общата продължителност на лечението е по преценка на лекаря, но трябва да е достатъчно голяма, за да гарантира пълно излекуване на бактериалното заболяване.

## 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 не се съхранява при температура над 30 °C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка. Ако таблетките се разчупят, останалите части от таблетки трябва да се съхраняват в блистерния джоб.

Да не се използва този ветеринарномедицински продукт след изтичане срока на годност, посочен върху картонената кутия след „Годен до“. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност на части от таблетки: 36 часа.

## **12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

Специални предупреждения за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП:

Няма.

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта:

Трябва да се вземат предвид официалните, националните и регионалните политики за антимикробно лечение, когато се използва продуктът.

Комбинацията амоксицилин/клавуланова киселина трябва да се запази за лечение на клинични състояния, които са имали слаб отговор на антимикробни средства от други класове или пеницилини с тесен спектър. Винаги, когато е възможно, комбинацията амоксицилин/клавуланова киселина трябва да се използва само след изследване на чувствителността.

Употребата на продукта, отклоняваща се от указанията, дадени в КХП, може да увеличи разпространението на бактерии, резистентни на амоксицилин/клавуланова киселина и може да намали ефективността на лечението с други  $\beta$ -лактамни антибиотици, поради потенциала за кръстосана резистентност.

Препоръчва се ветеринарномедицинският продукт да се използва с повишено внимание при малки тревопасни животни, различни от противопоказаните в точка 5.

При животни с чернодробна и бъбречна дисфункция схемата на дозиране трябва внимателно да се прецени.

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

- Пеницилините може да причинят свръхчувствителност (алергия) след инжектиране, вдишване, поглъщане или контакт с кожата. Свръхчувствителността към пеницилини може да доведе до кръстосана реакция към цефалоспорини и обратно. Алергичните реакции към тези субстанции понякога може да бъдат сериозни.
- Не работете с този продукт, ако знаете, че сте сенсibiliзирани или ако сте посъветвани да не работите с такива продукти.
- Работете с този продукт с повишено внимание, за да избегнете експозиция, като вземете всички препоръчителни предпазни мерки.
- Ако развиете симптоми след експозиция, като обрив по кожата, потърсете медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта. Отокът на лицето, устните или очите, или затруднено дишане са по-сериозни симптоми и налагат спешна медицинска помощ.
- Измийте ръцете след употреба.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:  
Хлорамфениколът, макролидите, сулфонамидите и тетрациклините могат да инхибират антибактериалния ефект на пеницилините, поради бързото начало на бактериостатично действие. Преценете потенциалните кръстосани алергии с други пеницилини. Пеницилините могат да повишат ефекта на аминогликозидите.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

Леки стомашно-чревни симптоми (диария и повръщане) може да възникнат по-често след предозиране с продукта.

Основни несъвместимости:

Не е приложимо.

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

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни чрез 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**

09/2025

### **15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ**

Размери на опаковката:

Картонена кутия с 10, 30, 50, 100 и 250 таблетки.

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.

5.11.2025 г.

**X**

---

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ

ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП

Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV