

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CLINDAMYCIN 75 mg tablety

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

1 tableta obsahuje.

Účinná látka:

Clindamycinum 75 mg
(ut Clindamycini hydrochloridum monohydricum 85 mg)

Pomocné látky:

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Perorálne tablety.

Biele, okrúhle tablety so zrezanými hranami a poliacou ryhou.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľový druh

Psy.

4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľového druhu

Liečba infikovaných rán, abscesov, pyodermie, infekcií dutiny ústnej a zubov spôsobených zárodkami citlivými na klindamycín (*Staphylococcus* spp., *Bacteriodaceae*, *Fusobacterium necrophorum*, *Clostridium perfringens*), osteomyelitídy (*Staphylococcus aureus*).

4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať u zvierat precitlivených na klindamycín alebo linkomycín

Klindamycín a linkomycín vykazujú skríženú rezistenciu. Existuje aj čiastočná skrížená rezistencia s erytromycínom a inými makrolidovými antibiotikami.

U psov s vážnymi mi poruchami pečene a obličiek liek použiť len pri sledovaní hladiny klindamycínu v sére.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Nie sú.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Veterinárny liek sa má použiť na základe výsledku stanovenia citlivosti baktérií izolovaných zo zvierat'a. Ak to nie je možné, liečba má byť založená na miestnych epidemiologických údajoch o citlivosti cieľových patogénov.

Pri používaní veterinárneho lieku zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Použitie lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných voči klindamycínu a môže znížiť účinnosť liečby linkomycínom alebo inými makrolidovými antibiotikami v dôsledku možnosti skríženej rezistencie.

Pri infikovaných ranách použitie lieku má byť obmedzené na baktérie rezistentné voči iným antibiotikám.

Kvôli vážnym nepriaznivým účinkom na gastrointestinálny trakt, klindamycín sa nesmie použiť u králikov, škrečkov, morčiat, koní a prežúvavcov.

Nepoužívať u potravinových zvierat.

V prípade dlhodobého podávania (mesiac a dlhšie) musí sa pravidelne kontrolovať činnosť obličiek a pečene a krvný obraz. Pri pacientoch s vážnymi poruchami obličiek a/alebo oslabenou funkciou pečene a sprevádzaných vážnymi metabolickými poruchami použitie lieku musí byť veľmi opatrné a spojené s kontrolou jeho koncentrácie v sére.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Ľudia so známou precitlivosťou na linkózamidy (lincomycín alebo klindamycín) sa musia vyhýbať kontaktu s týmto veterinárnym liekom. Ak sa po kontakte s liekom vyvinú symptómy ako začervenanie kože, opuch tváre, pier a očí alebo sťažené dýchanie ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a lekárovi ukážte písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Pri podávaní lieku používajte rukavice.

Po manipulácii s liekom si umyte ruky.

Iné bezpečnostné opatrenia

Nie sú.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Pri používaní klindamycínu sa môžu premnožiť zárodky necitlivé na klindamycín, napr. klostrídie alebo kvasinky. V tomto prípade je indikovaná symptomatická liečba.

Občas pozorovať hnačku a zvracanie.

Pretože klindamycín prechádza do mlieka, šteňatá môžu mať hnačky.

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie

Podľa štúdií, v ktorých sa potkanom podávali vysoké dávky klindamycínu, neobjavili sa žiadne teratogénne ani nepriaznivé účinky na fertilitu psov, ale bezpečnosť lieku pri gravidných sukách a psoch pred krytím nebola dokázaná. Pretože klindamycín prechádza aj do mlieka, občas sa pozorujú u novorodených šteniat hnačky.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Klindamycín zvyšuje účinok neuromuskulárnych blokátorov, preto môže zosilniť účinok iných liekov s podobnými vlastnosťami. Pri používaní týchto liekov postupovať so zvýšenou opatrnosťou.

Klindamycín sa nesmie používať s chloramfenikolom alebo makrolidmi, pretože tiež pôsobia na 50S podjednotku ribozómu a ich účinok by sa mohol antagonistizovať. Pri súčasnom podaní

klindamycínu s aminoglykozidmi (gentamycín) nie sú vylúčené interakcie (napr. akútne zlyhanie obličiek). Existuje čiastočná skrížená rezistencia s erytromycínom a inými makrolidmi.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Tablety podať priamo do dutiny ústnej alebo s krmivom (napr. v mäse).

Infikované rany, abscesy, pyodermie, infekcie ústnej dutiny a zubov:

5,5 mg klindamycínu/kg ž.hm. každých 12 hodín, t. j. 1 tableta/13,5 kg ž.hm., 2x denne

Osteomyelitída:

11 mg klindamycínu/kg ž.hm. každých 12 hodín, t. j. 2 tablety/13,5 kg ž.hm., 2x denne

Pri infikovaných ranách, abscese, infekciách ústnej dutiny a zubov liečba trvá minimálne 10 dní, pri pyodermii minimálne 3 týždne, pri osteomyelitíde minimálne 4 týždne.

V prípade potreby sa liečba môže predĺžiť.

Ak sa do 4 dní (pri infikovaných ranách, abscesoch, infekcii dutiny ústnej a zubov) alebo 14 dní (pri osteomyelitíde) neprejaví žiadny terapeutický účinok, je potrebné znovu urobiť skúšku citlivosti alebo zmeniť liečbu.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

LD₅₀ pre psy nie je známa. Maximálne tolerovaná denná dávka klindamycínu je 300 mg/kg ž.hm. po dobu jedného roka. Symptómy predávkovania sú nechutenstvo, vracanie, hnačka. V takomto prípade prerušiť liečbu a začať symptomatickú liečbu.

4.11 Ochranná(-é) lehota(-y)

Netýka sa.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: antibakteriálne látky na systémové použitie, linkózamidy

ATCvet kód: QJ01FF01

Liek je antibiotikum s primárnym bakteriostatickým účinkom.

Klindamycín inhibuje proteosyntézu baktérií reverzibilnou väzbou na 50 S podjednotku bakteriálneho ribozómu. Antibakteriálny účinok je hlavne bakteriostatický, ale potvrdený bol aj baktericídny účinok.

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Toxikologické vlastnosti:

Akútna toxicita:

LD₅₀ (mg/kg ž.hm.) podľa Greya et al., Toxicol. Applied Pharmacol. 21:516-531 (1972):

Myš i.v.	225 - 267
Myš i.p.	325 - 401
Potkan (mláďa), s.c.	217 - 276
Potkan (dospelý), s.c.	2346 - 2920
Potkan (dospelý), p.o.	2273 - 3014

Subakútna a chronická toxicita:

LD₅₀ (mg/kg ž.hm./deň) podľa Greya et al., Toxicol. Applied Pharmacol. 21:516-531 (1972):

tolerancia 5 dní

potkan, p.o. 500;

pes, p.o. 100 - 300

Subakútna a chronická toxicita:

Potkan, p.o. 30 -300

Potkan, p.o. 600

Pes, p.o. 30 - 300

Pes, p.o. 600

Štúdie jednej generácie potkanov, samcov a samíc ukázali, že plodnosť nie je signifikantne ovplyvnená (50 samcom a 100 samiciam sa podalo 30 a 60 mg klindamycín hydrochloridu/kg ž.hm. perorálne). V porovnaní s kontrolnou skupinou, počet oplodnených samíc bol trochu nižší a narodené mláďatá boli o niečo menšie pri pôrode aj po odstave.

Štúdie preukázali, že klindamycín hydrochlorid nemá teratogénny účinok, neovplyvňuje fertilitu samíc ani vývoj novonarodených mláďat (14 potkanom sa podalo 100 mg/kg ž.hm./deň klindamycín hydrochloridu, bolo 13 kontrolných zvierat). Vyšetrenia vnútorných orgánov a kostry preukázali len nepatrné morfológické odchýlky. Vývin plodu a embrya nebol ovplyvnený (22 gravidným samiciam potkanov sa podalo 50 a 200 mg klindamycín hydrochloridu/kg ž.hm./deň.). Medzi kontrolnou skupinou a skupinami, ktoré dostali 50 alebo 200 mg sa pozorovali len nepatrné rozdiely. Ani u myší nebol zistený teratogénny účinok, ani oneskorený vývoj potomstva (24 gravidným samiciam myší sa podalo 20 a 50 mg klindamycín hydrochloridu/kg ž. hm./deň).

Dávky prevyšujúce 200 mg/kg ž.hm./deň vyvolali príznaky toxicity u myší.

Zdroj: Gray et al., Toxicol. Applied Pharmacol. 21 : 516 – 531 (1972)

Teratogénny účinok, ani nepriaznivý účinok na fertilitu súk nebol štúdiami dokázaný.

Mutagenita:

Test na zisťovanie mutagénnej aktivity na baktériách (AMES-test) a mikronukleový test (test genotoxicity) na potkanoch boli negatívne až do veľkosti dávky 1500 mg/kg ž. hm. Ani na základe týchto testov sa nemôže úplne vylúčiť mutagenita.

Kancerogenita:

Dlhodobé štúdie skúmanie kancerogenity u zvierat neboli prevedené.

5.2 Farmakokinetické údaje

Klindamycín hydrochlorid je absorbovaný veľmi rýchlo a skoro úplne po perorálnom podaní.

Až 90% účinnej látky sa resorbuje z gastrointestinálneho traktu. Maximálne hladiny v plazme sa rýchlejšie zistia u hladujúcich ako u nakrmených zvierat. Po jednorazovej dávke 1 tablety maximálne hladiny v plazme 5,0 µg/ml sa detegovali u hladujúcich zvierat a 3,4 µg/ml u kŕmených zvierat. Klindamycín prechádza cez placentu do fetálneho obehu a dá sa zistiť aj v mlieku.

Pri väčšine infekcií spôsobených *S. aureus*, požadované koncentrácie v sére vyššie ako MIC sa dajú dosiahnuť pri dávke 5,5 mg/kg ž.hm. každých 12 hodín (alebo 11 mg/kg ž.hm raz denne.).

V prípade infekcií spôsobených anaerobnými baktériami, dávka 11 mg/ž.hm. každých 12 hodín (alebo 22 mg/kg ž.hm raz denne.) je potrebná na dosiahnutie koncentrácie v sére vyššie ako MIC.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Laktóza monohydrát

Krospovidón

Povidón 30

Mikrokryštalická celulóza

Nátriumlaurylsulfát

Koloidný oxid kremičitý

Magnéziumstearát

6.2 Závažné inkompatibility

Pretože chýbajú štúdie inkompatibility tento veterinárny liek sa nesmie nepoužívať s inými veterinárnymi liekmi.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale. 2 roky.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre uchovávanie

Uchovávať pri teplote do 25°C.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Blistre (polyvinylchlorid/hliníková fólia) v papierovej škatuľke.

Priložená písomná informácia pre používateľov.

Veľkosť balenia: 2 x 10, 10 x 10 tabliet.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov, ak sú potrebné

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

ALPHAVET Zrt.

Hofherr Albert u. 42

Budapešť 1194

Maďarsko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/087/00- S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 21/08/2000

Dátum posledného predĺženia: 12/11/2014

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

09/2025

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA

Netýka sa.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

{Papierová škatuľka}

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CLINDAMYCIN 75 mg tablety
Clindamycinum

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

1 tableta obsahuje:

Účinná látka:

Clindamycinum 75 mg
(ut Clindamycini hydrochloridum monohydricum 85 mg)

3. LIEKOVÁ FORMA

Perorálne tablety.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

2 x 10, (10 x 10 tabliet)

5. CIEĽOVÝ DRUH

Psy.

6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)

Liečba infikovaných rán, abscesov, pyodermie infekcií dutiny ústnej a zubov spôsobených zárodkami citlivými na klindamycín (*Staphylococcus* spp., *Bacteriodaceae*, *Fusobacterium necrophorum*, *Clostridium perfringens*), osteomyelitídy (*Staphylococcus aureus*).

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Perorálne.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Netýka sa.

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať pri teplote do 25°C.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú
--

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“
--

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII
--

ALPHAVET Zrt., Hofherr Albert u. 42, Budapešť 1194, Maďarsko

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/087/00-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

č. šarže {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA BLISTROCH

{Blistre}

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CLINDAMYCIN 75 mg tablety

Clindamycinum

2. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

ALPHAVET Zrt., Hofherr Albert u. 42, Budapesšť 1194, Maďarsko

3. DÁTUM EXPIRÁCIE

EXP{mesiac/rok}

4. ČÍSLO ŠARŽE

č. šarže {číslo}

5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV
CLINDAMYCIN 75 mg tablety

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

ALPHAVET Zrt., Hofherr Albert u. 42, Budapešť 1194, Maďarsko

Výrobca zodpovedný za prepúšťanie šarží:

CP-Pharma, Ostlandring 13, 31 303, Burgdorf, Nemecko

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CLINDAMYCIN 75 mg tablety

Clindamycinum

3. ZLOŽENIE: ÚČINNÁ LÁTKA (LÁTKY) A INÉ ZLOŽKY

Účinná látka:

1 tableta obsahuje:

Clindamycinum 75 mg

(ut Clindamycini hydrochloridum monohydricum 85 mg)

Biele, okrúhle tablety so zrezanými hranami a poliacou ryhou na jednej strane.

4. INDIKÁCIA(-E)

Liečba infikovaných rán, abscesov, pyodermie infekcií dutiny ústnej a zubov spôsobených zárodkami citlivými na klindamycín (*Staphylococcus* spp., *Bacteroidaceae*, *Fusobacterium necrophorum*, *Clostridium perfringens*), osteomyelitídy (*Staphylococcus aureus*).

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať u zvierat precitlivených na klindamycín alebo linkomycín

Klindamycín a linkomycín vykazujú skríženú rezistenciu. Existuje aj čiastočná skrížená rezistencia s erytromycínom a ostatnými makrolidovými antibiotikami.

U psov s vážnymi mi poruchami pečene a obličiek liek použiť len pri sledovaní hladiny klindamycínu v sére.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Pri používaní klindamycínu sa môžu premnožiť zárodky necitlivé na klindamycín, napr. klostrídie alebo kvasinky. V tomto prípade je indikovaná symptomatická liečba. Občas pozorovať hnačku a zvracanie. Pretože klindamycín prechádza do mlieka, šteňatá môžu mať hnačky.

Ak zistíte akékoľvek vážne účinky alebo iné nežiaduce účinky, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Psy.

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Tablety podať priamo do dutiny ústnej alebo s krmivom (napr. v mäse).

Infikované rany, abscesy, pyodermie, infekcie ústnej dutiny a zubov:

5,5 mg klindamycínu/kg ž.hm. každých 12 hodín, t. j. 1 tableta/13,5 kg ž.hm., 2x denne

Osteomyelitída:

11 mg klindamycínu/kg ž.hm. každých 12 hodín, t. j. 2 tablety/13,5 kg ž.hm., 2x denne

Pri infikovaných ranách, abscese, infekciách ústnej dutiny a zubov liečba trvá minimálne 10 dní, pri pyodermii minimálne 3 týždne, pri osteomyelitíde minimálne 4 týždne.

V prípade potreby sa liečba môže predĺžiť.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Ak sa do 4 dní (pri infikovaných ranách, abscesoch, infekcii dutiny ústnej a zubov) alebo 14 dní (pri osteomyelitíde) neprejaví žiadny terapeutický účinok, je potrebné znovu urobiť skúšku citlivosti alebo zmeniť liečbu.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Netýka sa.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať pri teplote do 25°C.

Nepoužívať liek po uplynutí dátumu expirácie uvedeného na obale.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Veterinárny liek sa má použiť na základe výsledku stanovenia citlivosti baktérií izolovaných zo zvierat. Ak to nie je možné, liečba má byť založená na miestnych epidemiologických údajoch o citlivosti cieľových patogénov.

Pri používaní veterinárneho lieku zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Použitie lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných voči klindamycínu a môže znížiť účinnosť liečby linkomycínom alebo inými makrolidovými antibiotikami v dôsledku možnosti skríženej rezistencie.

Pri infikovaných ranách použitie lieku má byť obmedzené na baktérie necitlivé na iné antibiotiká.

Kvôli vážnym nepriaznivým účinkom na gastrointestinálny trakt, klindamycín sa nesmie použiť u králikov, škrečkov, morčiat, koní a prežúvavcov.

Nepoužívať u potravinových zvierat.

V prípade dlhodobého podávania (mesiac a dlhšie) musí sa pravidelne kontrolovať činnosť obličiek a pečene a krvný obraz. Pri pacientoch s vážnymi poruchami obličiek a/alebo oslabenou funkciou pečene a sprevádzaných vážnymi metabolickými poruchami, použitie lieku musí byť veľmi opatrné a spojené s kontrolou jeho koncentrácie v sére.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Ľudia so známou precitlivosťou na linkozamidy (lincomycín alebo klindamycín) sa musia vyhýbať kontaktu s týmto veterinárnym liekom. Ak sa po kontakte s liekom vyvinú symptómy ako

začervenanie kože, opuch tváre, pier a očí alebo sťažené dýchanie, ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a lekárovi ukážte písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Pri podávaní lieku použite rukavice.

Po manipulácii s liekom si umyte ruky.

Použitie počas gravidity, laktácie:

Podľa štúdií, v ktorých sa potkanom podávali vysoké dávky klindamycínu, neobjavili sa žiadne teratogénne ani nepriaznivé účinky na fertilitu psov, ale bezpečnosť lieku pri gravidných sukách a psov pred krytím nebola dokázaná. Pretože klindamycín prechádza aj do mlieka, občas sa pozorujú u novorodených šteniat hnačky.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Klindamycín zvyšuje účinok neuromuskulárnych blokátorov, preto môže zosilniť účinok iných liekov s podobnými vlastnosťami. Pri používaní týchto liekov postupovať so zvýšenou opatrnosťou.

Klindamycín sa nesmie používať s chloramfenikolom alebo makrolidmi, pretože tiež pôsobia na 50S podjednotku ribozómu a ich účinok by sa mohol antagonizovať. Pri súčasnom podaní klindamycínu s aminoglykozidmi (gentamycín) sa nedajú vylúčiť interakcie (napr. akútne zlyhanie obličiek). Existuje čiastočná skrížená rezistencia s erytromycínom a ostatnými makrolidmi.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné:

LD₅₀ pre psy nie je známa. Maximálne tolerovaná denná dávka klindamycínu je 300 mg/kg ž.hm. počas jedného roka. Symptómy predávkovania sú nechutenstvo, vracanie, hnačka. V takomto prípade prerušiť liečbu a začať symptomatickú liečbu.

Inkompatibilita :

Pretože chýbajú štúdie inkompatibility tento liek nepoužívať s inými veterinárnymi liekmi.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnym požiadavkami.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSUMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

09/2025

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Veľkosť balenia: 2 x 10, 10 x 10 tabliet

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Ak potrebuje informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii: