

PAKKAUSSELOSTE:

Clindabactin 55 mg purutabletit koiralle ja kissalle

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSalueella, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Alankomaat

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

LelyPharma B.V.
Zuiveringsweg 42
8243 PZ Lelystad
Alankomaat

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Clindabactin 55 mg purutabletit koiralle ja kissalle
klindamysiini

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

1 tabletti sisältää:

Vaikuttava aine:

Klindamysiini (klindamysiinihydrokloridina) 55 mg

Vaaleanruskea, pyöreä ja kupera, makuaineita sisältävä 9 mm:n purutabletti, jossa on ruskeita pilkuja ja toisella puolella ristinmuotoinen jakouurre.

Tabletti voidaan jakaa samankokoisiin puolikkaisiin tai neljänneksiin.

4. KÄYTTÖAIHEET

Koira

Infektoituneiden haavojen ja paiseiden sekä suuontelon infektioiden (mukaan lukien hampaan kuumityskudoksen sairauksien [parodontaiset sairaudet]) hoito, kun aiheuttajana tai osallisena on klindamysiinille herkkä *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. (paitsi *Streptococcus faecalis*), *Bacteroides* spp., *Fusobacterium necrophorum* ja *Clostridium perfringens*.

Pinnallisen märkäisen ihotulehduksen (pinnallinen pyoderma) hoito, kun osallisena on klindamysiinille herkkä *Staphylococcus pseudintermedius*.

Klindamysiinille herkän *Staphylococcus aureus*-mikrobin aiheuttaman luu(ydin)tulehduksen (osteomyeliitti) hoito.

Kissa

Infektoituneiden haavojen ja paiseiden sekä suuontelon infektioiden (mukaan lukien hampaan kuumityskudoksen sairauden [parodontalinen sairaus]) hoito, kun aiheuttajana on klindamysiinille herkkä bakteeri.

5. VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle tai apuaineille tai linkomysiinille. Ei saa antaa kaneille, hamstereille, marsuille, chinchilloille, hevosille eikä märehtijöille, sillä näillä lajeilla klindamysiinin anto suun kautta voi aiheuttaa vaikeita ruoansulatushäiriöitä, jotka voivat johtaa eläimen kuolemaan.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Oksentelua ja ripulia on havaittu melko harvoin.

Klindamysiini aiheuttaa joskus sille epäherkkien organismien, kuten esimerkiksi resistanttien Clostridium-mikrobienv ja hiivojen, liikakasvua. Superinfektiotapauksissa on ryhdyttävä asianmukaisiin toimenpiteisiin kliinisen tilanteen mukaan.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10/100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/1000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/10 000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1/10.000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset)

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

Vaihtoehtoisesti voit myös ilmoittaa kansallista raportointijärjestelmää käytäen seuraavalle taholle:
www-sivusto: www.fimea.fi/elainlaakkeet

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55
00034 FIMEA

7. KOHDE-ELÄINLAJI(T)

Koira ja kissa



8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Suun kautta.

1. Koiran tai kissan infektoituneiden haavojen ja paiseiden sekä suuontelon infektioiden (mukaan lukien hampaan kiinnityskudoksen sairauden [parodontalinen sairaus]) hoidossa annetaan joko:
 - 5,5 mg/painokilo 12 h välein 7-10 vrk ajan tai
 - 11 mg/painokilo 24 h välein 7-10 vrk ajan.

Jos klinistä vastetta ei havaita 4 vrk kulussa, diagnoosia on harkittava uudelleen.

2. Koiran pinnallisen märkäisen ihotulehduksen (pinnallinen pyoderma) hoidossa annetaan joko:

- 5,5 mg/painokilo 12 h välein tai
- 11 mg/painokilo 24 h välein.

Koiran pinnallisen märkäisen ihotulehduksen (pinnallinen pyoderma) hoidon pituudeksi suositellaan yleensä 21 vrk; tätä lyhyempi hoito tai jatkohoitona kliinisen arvion mukaan.

3. Koiran luu(ydin)tulehduksen (osteomyeliitti) hoidossa annetaan:

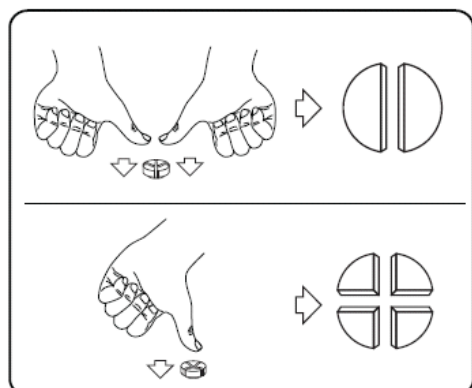
- 11 mg/painokilo 12 h välein vähintään 28 vrk ajan.

Jos klinistä vastetta ei havaita 14 vrk:n kuluessa, hoito on lopetettava ja diagnoosia harkittava uudestaan.

Jotta annostus olisi oikea, eläimen paino on määritettävä mahdollisimman tarkoin aliannostelun välttämiseksi.

9. ANNOSTUSOHJEET

Tabletti voidaan jakaa samankokoisiin puolikkaisiin tai neljänneksiin. Aseta tabletti tasaiselle pinnalle siten, että sen jakouurteellinen puoli on ylöspäin ja kupera (pyöreä) puoli pintaan vasten.



Samankokoiset puolikkat: paina peukaloilla tabletin molempia sivuja.

Samankokoiset neljännekset: paina peukalolla tabletin keskeltä.

10. VAROAIKA

Ei olellinen.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Osiin jaettujen tablettein kestoaiakaksen sisäpakauksen ensimmäisen avaamisen jälkeen: 3 vuorokautta.

Ei erityisiä säilytysohjeita.

Älä käytä tästä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu pakkaussessa merkinnän EXP jälkeen.

Eraänäytänpäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

12. ERITYISVAROITUKSET

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Purutabletit sisältävät makuaineita. Tabletit on säilytettävä eläinten ulottumattomissa, jotta eläin ei syö tabletteja vahingossa.

Valmisten käytön pitää perustua hoidettavasta eläimestä eristettyjen bakteerien herkyyssyväristykseen. Jos tämä ei ole mahdollista, hoidon pitää perustua paikallisii epidemiologisii tietoihin kohdebakteerien herkyydestä.

Mikrobilääkehoitoja koskevat viranomaishojeet, kansalliset ja alueelliset ohjeet on otettava huomioon valmistetta käytettäessä.

Jos valmistetta käytetään pakkausselosten ohjeista poikkeavalla tavalla, klindamysiiniresistenttien bakteerien esiintyvyys voi suurentua. Tällöin linkomysiinin tai makrolidiantibioottien teho voi heiketä mahdollisen ristiresistenssin takia.

Linkosamidien (mukaan lukien klindamysiiniin), erytromysiiniin ja muiden makrolidien välillä on osoitettu olevan ristiresistenssiä.

Joissakin tapauksissa (paikalliset tai lievät leesiot; uusiutumisen ehkäisemiseksi), pinnallista märkäistä ihotulehdusta (pinnallista pyodermaa) voidaan hoitaa paikallisesti. Systeemisen mikrobioidon tarpeen ja keston pitäisi perustua kyseisen tapauksen huolelliseen arviointiin.

Pitkäkestoisena (vähintään 1 kk) hoidon aikana maksaa- ja munuaistoiminta sekä verenkuva on tutkittava säännöllisin väliajoin.

Jos eläimellä on vaikea munuaisten vajaatoiminta ja/tai hyvin vaikea maksan vajaatoiminta, johon liittyy vaikeita metabolismia poikkeavuuksia, annostuksessa on noudatettava varovaisuutta, ja suuriannoksisen klindamysiinihoidon aikana eläintä on seurattava seerumitutkimuksin.

Valmisten käyttö vastasyntyneille ei ole suositeltavaa.

Eriyiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava:

Linkosamidit (linkomysiini, klindamysiini, pirlimysiini) voivat aiheuttaa yliherkkyysoireita (allergioireita). Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä linkosamideille, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisten kanssa.

Pese kädet tablettien käsittelyn jälkeen.

Valmisten nieleminen vahingossa voi aiheuttaa ruoansulatuskanavan haittoja, kuten esimerkiksi vatsakipua ja ripulia. Valmisten nielemistä vahingossa on vältettävä.

Älä ota tabletteja läpipainopakkauksesta ennen kuin olet valmis antamaan annoksen eläimelle, jotta riski, että lapset neliivät näitä tabletteja vahingossa, olisi mahdollisimman pieni. Laita osittain käytettytä tabletit takaisin läpipainopakkaukseen ja pahvikoteloon ja käytä ne seuraavalla antokerralla. Jos vahingossa nielet valmistetta (koskee erityisesti lapsia), käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys.

Tiineys ja imetys:

Suurilla annoksilla toteutettujen rottatutkimusten tulokset viittaavat siihen, että klindamysiini ei ole teratogeeniinen eikä vaikuta merkitsevästi urosten eikä naaraiden lisääntymistuloksiin. Valmisten turvallisuutta ei kuitenkaan ole vahvistettu koiran tai kissan tiineyden aikana eikä siitokseen käytettävillä uroskoirilla/-kissoilla.

Klindamysiini läpäisee istukan ja veri-maitoesteen.

Imettävien narottukoirien ja -kissojen hoito voi aiheuttaa pennuille ripulia.

Voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Klindamysiinihydrokloridilla on todettu hermo-lihasliitosta salpaavaa vaikutusta, joka saattaa voimistaa muiden hermo-lihasliitosta salpaavien lääkeaineiden vaikutusta. Valmisten käytössä tällaista hoitoa saaville eläimille on noudatettava varovaisuutta.

Alumiinisulat ja -hydroksidit, kaoliini ja alumiini-magnesium-piidioksidikompleksi voivat heikentää linkosamidien imeytymistä ruoansulatuskanavasta. Nämä ruoansulatuksen vaikuttavat aineet on annettava viimeistään 2 tuntia ennen klindamysiiniä.

Klindamysiiniä ei pidä käyttää erytromysiiniin tai muiden makrolidien kanssa samaan aikaan tai heti niiden jälkeen, sillä se voi johtaa makrolidiperäiseen klindamysiiniressistenssiin.

Klindamysiini voi pienentää siklosporiinin pitoisuutta plasmassa ja aiheuttaa siten tehon heikkenemisen riskin.

Klindamysiinin ja aminoglykosidien (esim. gentamysiiniin) samanaikaisen käytön aikana haitallisten yhteisvaikutusten (akuutin munuaisten vajaatoiminnan) riskiä ei voida sulkea pois.

Klindamysiiniä ei pidä käyttää samanaikaisesti kloramfenikolin eikä makrolidien kanssa, koska niidenkin vaikutuskohta on ribosomin 50S-alayksikkö ja vastakkaisvaikutuksia voi ilmetää.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Suun kautta koiralle annetut, enimmillään 300 mg/kg/vrk annokset eivät johtaneet toksisuuteen.

Klindamysiiniä 600 mg/kg/vrk saaneilla koirilla esiintyi ruokahaluttomuutta, oksentelua ja painon

laskua. Kissoilla, jotka saivat 25 tai 50 mg/kg/vrk, raportoitiin myös oksentelua. Yliannostustapauksissa hoito lopetetaan välittömästi ja aloitetaan oireenmukainen hoito.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI

Lääkkeitä ei saa heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

16.06.2020

15. MUUT TIEDOT

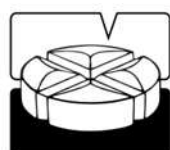
Alumiini-polyamidi/alumiini/PVC-läpipainopakkaus

Pahvikotelo, jossa on 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 tai 25 läpipainopakkausta. Kussakin läpipainopakkauksessa on 10 tablettia.

Pahvikotelo, jossa on 10 erillistä pahvikoteloa, joissa jokaisessa on 1 läpipainopakkaus.

Läpipainopakkauksessa on 10 tablettia.

Kaikkia pakkaukokoja ei välttämättä ole markkinoilla.



Osii jaettava tabletti

BIPACKSEDEL:

Clindabactin 55 mg tugitabletter för hund och katt

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLika

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Regulatory B.V.

Handelsweg 25

5531 AE Bladel

Nederlanderna

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

LelyPharma B.V.

Zuiveringsweg 42

8243 PZ Lelystad

Nederlanderna

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Clindabactin 55 mg tugitabletter för hund och katt

klindamycin

3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 tugtablett innehåller:

Aktiv substans:

Klindamycin (som klindamycinhydroklorid) 55 mg

Ljusbrun med bruna fläckar, rund och konvex smaksatt tugtablett med en storlek på 9 mm och en kryssformad brytskåra på den ena sidan.

Tugtabletten kan delas i två eller fyra lika stora delar.

4. ANVÄNDNINGSMRÅDEN

Hund

För behandling av infekterade sår och varansamlingar (abscesser) samt infektioner i munhålan inklusive tandköttssjukdom (parodontal sjukdom), orsakad av eller associerad med *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. (except *Streptococcus faecalis*), *Bacteroides* spp., *Fusobacterium necrophorum* och *Clostridium perfringens* känsliga för klindamycin.

För behandling av ytlig varig hudinflammation (pyoderma) associerad med *Staphylococcus pseudintermedius* känslig för klindamycin.

För behandling av inflammation i benvävnad (osteomyelit) orsakad av *Staphylococcus aureus* känslig för klindamycin.

Katt

För behandling av infekterade sår och varansamlingar samt infektioner i munhålan inklusive tandköttssjukdom orsakad av bakterier känsliga för klindamycin.

5. KONTRAINDIKATIONER

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpmännen eller mot linkomycin. Administrera inte till kanin, hamster, marsvin, chinchilla, häst och idisslare eftersom intag av klindamycin kan orsaka svår störning i mag-tarmkanalen, vilken kan leda till döden hos dessa arter.

6. BIVERKNINGAR

Kräkningar och diarré har rapporterats som mindre vanliga.

Klindamycin kan i mindre vanliga fall orsaka överväxt av icke-känsliga organismer såsom motståndskraftiga (resistenta) clostridier och jäst. Vid superinfektion måste lämpliga åtgärder vidtas enligt den kliniska situationen.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade).

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet.

För Finland:

www.fimea.fi/web/sv/veterinar

För Sverige:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

7. DJURSLAG

Hund och katt



8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Oral användning.

1. För behandling av infekterade sår och varbildningar samt infektioner i munhålan inklusive tandkötssjukdom hos hund och katt, administrera antingen:
 - 5,5 mg/kg kroppsvikt var 12:e timme under 7-10 dagar eller
 - 11 mg/kg kroppsvikt var 24:e timme under 7-10 dagar

Om inget kliniskt svar ses inom 4 dagar, gör en ny bedömning av diagnosen.

2. För behandling av ytlig varig hudinflammation hos hund, administrera antingen:

- 5,5 mg/kg kroppsvikt var 12:e timme eller
- 11 mg/kg kroppsvikt var 24:e timme

Behandling av ytlig varig hudinflammation hos hund rekommenderas vanligtvis i 21 dagar, med förkortad eller förlängd behandling baserat på klinisk bedömning.

3. För behandling av inflammation i benvävnad hos hund, administrera antingen:

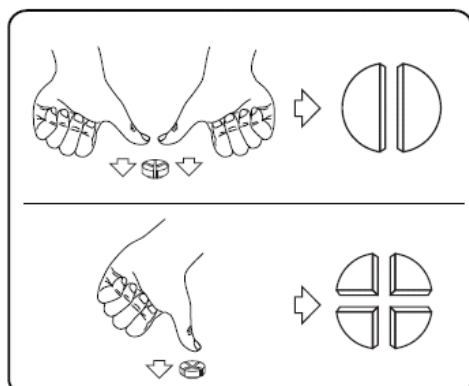
- 11 mg/kg kroppsvikt var 12:e timme under minst 28 dagar

Om ingen förbättring sker 14 dagar ska behandlingen avbrytas och en ny bedömning av diagnosen göras.

Kroppsvikt ska fastställas så noggrant som möjligt för att säkerställa korrekt dos och undvika underdosering.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Tuggtabletten kan delas i två eller fyra lika stora delar för att säkerställa korrekt dosering. Placera tuggtabletten på en plan yta med den skårade sidan uppåt och den konvexa (rundade) sidan mot ytan.



2 lika delar: tryck ned med tummen på tuggtabletten sida vid sida.

4 lika delar: tryck ned med tummen mitt på tuggtabletten.

10. KARENSTID

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Hållbarhet för delade tuggtabletter i öppnad innerförpackning: 3 dagar

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen vilket anges efter Utg.dat.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Tuggtabletterna är smaksatta. Förvara tuggtabletterna utom räckhåll för djuren för att förhindra oavsiktligt intag.

Användning av läkemedlet ska baseras på känslighetstester av bakterier som isolerats från djuret. Om detta inte är möjligt ska behandlingen baseras på erfarenhetsmässig information om bakteriernas känslighet.

Officiella, nationella och lokala antimikrobiella föreskrifter ska beaktas när läkemedlet används.

Användning av läkemedlet på annat sätt än de som anges i bipacksedeln kan öka förekomsten av bakterier som är motståndskraftiga mot klindamycin och kan minska effekten av behandling med linkomycin eller makrolider på grund av risken för korsresistens.

Korsresistens har påvisats bland linkosamider (inklusive klindamycin), erytromycin och andra makrolider.

I vissa fall kan ytlig varig hudinflammation behandlas lokalt för att förhindra återfall, t. ex. vid avgränsade eller milda förändringar. Behovet av systemisk antimikrobiell behandling och behandlingens längd ska baseras på noggrant övervägande i det enskilda fallet.

Vid långvarig behandling om en månad eller längre, ska regelbundna tester av lever- och njurfunktion samt blodstatus tas.

Djur med gravt nedsatt njurfunktion och /eller mycket gravt nedsatt leverfunktion som åtföljs av svåra störningar av ämnesomsättningen ska doseras med försiktighet och kontrolleras genom undersökning av serum vid behandling av klindamycin i hög dos.

Läkemedlet rekommenderas inte till nyfödda kattungar eller hundvalpar.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Linkosamider (linkomycin, klindamycin, pirlimycin) kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi). Personer som är överkänsliga för linkosamider ska undvika kontakt med läkemedlet.

Tvätta händerna efter hantering av tugitabletterna.

Oavsiktligt intag kan leda till påverkan på mag-tarmkanalen såsom buksmärta och diarré. Försiktighet ska iakttas för att förhindra oavsiktligt intag.

Ta inte ut tugitabletterna från blistret förrän de ska administreras till djuret för att minska risken för oavsiktligt intag av barn. Lägg tillbaka delvis använda tugitabletter i blistret och kartongen och använd dem vid nästa administrering.

Vid oavsiktligt intag, framför allt av ett barn, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Dräktighet och digivning:

Medan studier av höga doser till råtta tyder på att klindamycin inte är en teratogen (som kan orsaka fosterskador) och inte signifikant påverkar avelsresultatet för hanar och honor, har säkerhet hos dräktiga tikar/katthonor eller hanhundar/-katter för avel inte fastställts.

Klindamycin passerar placenta (moderkakan) och blod-mjölkbarriären.

Behandling av digivande honor kan leda till diarré hos valpar/kattungar.

Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Andra läkemedel och Clindabactin:

Klindamycinhydroklorid har visat sig ha neuromuskulära (nerves-muskler) blockerande egenskaper som kan förstärka verkningsmekanismen av andra neuromuskulära blockerare. Läkemedlet ska användas med försiktighet till djur som får sådana medel.

Aluminiumsalter och -hydroxider, kaolin och aluminium-magnesium-silikatkomplex kan minska absorptionen av linkosamider. Dessa matsmältningsmedel ska administreras minst 2 timmar före klindamycin.

Klindamycin ska inte användas samtidigt med eller omedelbart efter erytromycin eller andra makrolider för att förhindra att motståndskraft mot klindamycin uppkommer på grund av makrolider.

Klindamycin kan minska plasmanivåerna av ciklosporin med en risk för avsaknad av effekt.

Vid samtidig användning av klindamycin och aminoglykosider (t.ex. gentamicin) kan risken för negativ påverkan (akut njursvikt) inte uteslutas.
Klindamycin ska inte användas samtidigt med kloramfenikol eller makrolider eftersom de motverkar varandra vid verkningsstället för den ribosomala subenheten 50S.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Hos hund ledde orala doser av klindamycin på upp till 300 mg/kg/dag inte till toxicitet. Hundar som fick 600 mg/kg klindamycin per dag utvecklade aptitlöshet (anorexi), kräkningar och viktminskning. Kräkningar har också noterats hos katt som fått 25 eller 50 mg/kg/dag. Vid överdosering, sätt ut behandlingen omedelbart och ge symptomatisk behandling.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUCTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

16 06 2020

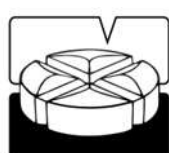
15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Aluminium-polyamid/aluminium/PVC-blister

Kartong med 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 eller 25 blister med 10 tuggtabletter.

Kartong med 10 separata kartonger som var och en innehåller 1 blister med 10 tuggtabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.



Delbar tuggtablett