

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

CLAVUBACTIN® 250/62,5 mg tabletit koirille

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Vaikuttavat aineet: *määrä*

Amoksisilliini (amoksisilliinirihydraattina)	250 mg
Klavulaanihappo (kaliumklavulanaattina)	62,5 mg

Apuaine(et):

sakkariininatrium	3,50 mg
-------------------	---------

Täydellinen apuaineluetelo, katso kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Tabletti.

Kellertävävalkoinen tai vaaleankeltainen pyöreä tabletti, jossa ristikäisjakouurre yhdellä puolella tablettia. Tabletti voidaan jakaa neljään yhtä suureen osaan.

4. KLIININSET TIEDOT

4.1 Kohde-eläinlaji(t)

Koira.

4.2 Käyttöaihe et kohde-eläinlajeittain

Amoksisilliinin ja klavulaanihapon yhdistelmille herkkien bakteerien aiheuttamat tulehdukset koirilla, kuten:

- ihoinfektiot (sekä pinnallinen että syvä pyoderma), joiden aiheuttajina ovat stafylokokit (myös beetalaktamaasia tuottavat kannat) ja streptokokit
- virtsateiden infektiot, joiden aiheuttajina ovat stafylokokit (myös beetalaktamaasia tuottavat kannat), streptokokit, *Escherichia coli* (myös beetalaktamaasia tuottavat kannat), *Fusobacterium necrophorum* ja *Proteus spp.*
- hengitysteiden infektiot, joiden aiheuttajina ovat stafylokokit (myös beetalaktamaasia tuottavat kannat), streptokokit ja pasteurellat
- suolistoinfektiot, joiden aiheuttajina ovat *Escherichia coli* (myös beetalaktamaasia tuottavat kannat) ja *Proteus spp.*
- suuontelon (limakalvojen) infektiot, joiden aiheuttajina ovat klostridit, korynebakteerit, stafylokokit (myös beetalaktamaasia tuottavat kannat), streptokokit, *Bacteroides spp.* (myös beetalaktamaasia tuottavat kannat), *Fusobacterium necrophorum* ja pasteurellat.

4.3 Vasta-aihe et

Älä käytä eläimille, joiden tiedetään olevan yliherkkiä penisilliinille tai muille beetalaktaamiryhmän aineille.

Älä käytä vakavassa munuaisten vajaatoiminnassa, johon liittyy anuria ja oliguria.

Älä käytä kaneille, marsuille, hamstereille tai gerbiileille.

4.4 Erityisvaroituksset kohde-eläinlajeittain

Ei tunnettuja.

4.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Kansalliset eläinlääketieteelliset suosituksset laajakirjoisten antibioottien käytöstä tulee huomioida.

Älä käytä tapauksiin, jotka ovat herkkiä kapeakirjoisille penisilliineille tai pelkälle amoksisilliinille.

Hoidon aloittamisen yhteydessä hoidontarpeen aiheuttavan organismin herkkyyss tulisi testata ja hoitoa jatkaa vasta, kun herkkyyss kyseiselle yhdistelmälle on varmistettu.

Valmisten epäasiallinen käyttö saattaa lisätä resistenttien bakterikantojen muodostumista ja vähentää valmisten tehoa.

Eläimillä, joilla on maksan tai munuaisten vajaatoimintaa, annos ja annosväli tulee harkita tarkoin.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmisteetta antavan henkilön on noudata tattava

Penissilliinit ja kefalosporiinit voivat aiheuttaa yliherkkyyssreaktioita (allergiaa) injektiion, inhalaation, nielemisen tai ihokontaktin jälkeen. Penissiliiniyliherkkyyss voi aiheuttaa ristireaktion kefalosporiineille ja päinvastoin.

Näiden aineiden aiheuttamat allergiset reaktiot voivat joskus olla vakavia.

- Älä käsittele valmisteetta, jos olet herkistynyt sen aineosille, tai jos sinua on kehotettu olemaan käsittelemättä vastaavia valmisteita.
- Vältä valmisten joutumista iholle ja silmiin.
- Jos saat valmisten käsitteestä esimerkiksi ihmisen kutinaa, ota yhteys lääkärin ja näytä lääkärille tämä ohje. Kasvojen, huulien tai silmien turvotus tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita ja vaativat välitöntä lääkärin hoitoa.
- Pese kädet valmisten käsitteelyn jälkeen.

4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)

Lieviä ruoansulatuskanavan oireita (ripuli, pahoinvoindi, oksentelu) voi esiintyä lääkkeen annon jälkeen. Allergisia reaktioita (ihoreaktiot, anafylaksiat) voi esiintyä ajoittain.

4.7 Käyttö tiineyden, laktaation tai muninnan aikana

Rotilla ja hiirillä tehdyissä laboratoriotutkimuksissa ei ole havaittu viitteitä valmisten teratogenisesta tai fetotoksisesta vaikutuksesta. Kantavilla tai imettävillä koirilla ei ole tehty tutkimuksia. Tällaisissa tapauksissa hoitavan eläinlääkärin tulee arvioida hyöty-haittasuhde ennen valmisten käyttöä.

4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Kloramfenikoli, makrolidit, sulfonamidit ja tetrasykliinit voivat estää penissiliinien antibakteerisen vaikutuksen.

4.9 Annostus ja antotapa

Antotapa

Suun kautta koirille.

Oikean annostuksen määrittämiseksi ja aliannostuksen välttämiseksi eläin tulee punnita mahdollisimman tarkasti.

Annotus

Ohjeannos on 12,5 mg/kg (=10 mg amoksisilliinia ja 2,5 mg klavulaanihappoa) kahdesti päivässä.

Eläimen paino (kg)	Tablettien lukumäärä kahdesti päivässä		
	<u>Amoksisilliini 50 mg/ klavulaanihappo</u> <u>12,5 mg</u>	<u>Amoksisilliini 250 mg/ klavulaanihappo</u> <u>62,5 mg</u>	<u>Amoksisilliini 500 mg/ klavulaanihappo</u> <u>125 mg</u>
1 – 1,25	<input type="checkbox"/>		
1,25 – 2,5	<input checked="" type="checkbox"/>		
2,5 – 3,75	<input checked="" type="checkbox"/>		
3,75 – 5	<input checked="" type="checkbox"/>		
5 – 6,25	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
6,25 – 12,5		<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
12,5 – 18,75		<input checked="" type="checkbox"/>	
18,75 – 25		<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
25 – 31,25		<input checked="" type="checkbox"/>	
31,25 – 37,5		<input checked="" type="checkbox"/>	
37,5 – 50			<input checked="" type="checkbox"/>
50 – 62,5			<input checked="" type="checkbox"/>
62,5 – 75			<input checked="" type="checkbox"/>

Vaikeissa ihoinfekcioissa suositellaan kaksinkertaista annosta (25 mg/kg kahdesti päivässä).

Hoidon kesto

- Tavallisesti riittää 5–10 päivän hoito.
- Kroonisissa tapauksissa on suositeltavaa pidentää hoitoaikaa seuraavasti:

Krooniset ihotulehdukset:	vaikeasti paranevat tapaukset tai syvät pyodermaat
	10–30 päivää tai pidempään (aina 6–8 viikkoon saakka)
	riippuen klinisestä vasteesta.
Krooniset virtsarakkotulehdukset:	10–28 päivää.

4.10 Yliannostus (oireet, häitätoimenpiteet, vastalääkkeet)

Lieviä ruoansulatuskanavan oireita (ripuli, pahoinvointi, oksentelu) voi esiintyä normaalialia useammin yliannostuksen jälkeen.

4.11 Varoaika

Ei oleellinen.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamika

ATCvet-koodi: QJ01CR02

Amoksisilliini on puolisyyteettinen, bakterisidisesti vaikuttava penisilliini, joka kuuluu beetalaktaamiantibiootteihin. Klavulaanihappo on beetalaktamaasi-inhibiittori, jonka rakenne on samankaltaisen kuin penisilliinin perusrenkaan. Vastustuskyvyn pensilliiniryhmän antibiooteille aiheuttavat usein beetalaktamaasi-entsyymit. Nämä entsyymit tuhoavat antibiootin ennen kuin se pystyy vaikuttamaan itse baktereihin.

Klavulaanihappo estää tämän bakteerien puolustusmekanismin inaktivoimalla beetalaktamaasin. Bakteerit, jotka tuottavat ekstrakromosomaalisia beetalaktamaaseja ja ovat näin vastustuskykyisiä amoksisilliiniille, ovat in vitro herkkiä klavulaanihapon läsnäollessa. Eläinlääketieteessä hyvä klininen teho on osoitettu, kun klavulaanihappoa on 1 osa ja amoksisilliinia on 4 osaa.

In vitro amoksisilliinin ja klavulaanihapon yhdistelmän on osoitettu tehoavan moniin klinisesti tärkeisiin aerobisiin ja anaerobisiin bakteereihin. Monet gram-positiiviset bakteerit ovat erittäin herkkiä, mukaan lukien stafylokokit (myös beetalaktamaasia tuottavat kannat, MIC90 0,6 mikrog/ml), klostridit (MIC90 0,5 mikrog/ml), korynebakteerit ja streptokokit. Gram-negatiivisista bakteereista herkkiä ovat *Bacteroides spp* (myös beetalaktamaasia tuottavat kannat, MIC90 0,5 mikrog/ml), pastoureellat (MIC90 0,12 mikrog/ml), *Escherichia coli* (myös beetalaktamaasia tuottavat kannat, MIC90 8 mikrog/ml) ja *Proteus spp* (MIC90 0,5 mikrog/ml). Joidenkin *E. coli* ja klebsiellalajien herkkyys vaihtelee.

Koirista ja kissoista eristetyillä patogeneilla bakteereilla tehdyissä herkkyysmääritelyksissä todettiin seuraavat MIC50-arvot amoksisilliinin ja klavulaanihapon yhdistelmälle (2:1): *Proteus spp* 0,5 mikrog/ml, *Staphylococcus intermedius* 0,094 mikrog/ml ja *Bordetella bronchiseptica* 4 mikrog/ml.

Bakteerit, joiden MIC90-arvo on pienempi tai yhtä suuri kuin 2 mikrog/ml, katsotaan herkiksi ja bakteereja, joiden MIC90-arvo on suurempi tai yhtä suuri kuin 8 mikrog/ml, pidetään resistentteinä. Resistenssiä esiintyy enterobakteereilla ja *Pseudomonas aeruginosa* sekä metisilliinille resistentillä *Staphylococcus aureus*. Myös joidenkin *E. coli*-kantojen on raportoitu olevan resistenttejä.

5.2 Farmakokinetiikka

Klavulaanihapon farmakokinetiikka on karkeasti arvioiden verrattavissa amoksisilliininkin tuekkaan. Amoksisilliini imetytyy hyvin suun kautta annettuna. Koirilla hyväksikäytettävyys on 60–70 %. Amoksisilliinilla (pKa 2,8) on melko pieni jakaantumistilavuus, vähäinen sitoutuminen plasman proteiineihin (koirilla 34 %) ja lyhyt eliminaatiopuoliintumisaika johtuen munuaistubulusten aktiivisesta erityksestä. Imeytyksen jälkeen korkeimmat lääkeaineepitoisuudet todetaan munuaisissa (virtsa) ja sapessa, joiden jälkeen tulevat maksa, keuhkot, sydän ja perna.

Amoksisilliinin kulkeutuminen aivoselkäydinnesteesseen on normaalista vähäistä, elleivät aivokalvot ole tulehtuneet.

Myös klavulaanihappo (pKa 2,7) imetyyy hyvin suun kautta annettuna. Kulkeutuminen aivoselkäydinnesteesseen on vähäistä. Plasman proteiineihin klavulaanihappo sitoutuu noin 25 %:sti ja sen eliminaatiopuoliintumisaika on lyhyt. Klavulaanihappo eliminoituu pääasiassa munuaisten kautta (muuttumattomana virtsassa).

Seuraavassa taulukossa on esitetty koirille Clavubactin®-annoksella 25 mg/kg suun kautta annosteltuna (= 20 mg amoksisilliinia + 5 mg klavulaanihappoa) saadut farmakokineettiset parametrit.

	C _{max} (μ g/ml)	t _{max} (tuntia)	t _{1/2} (tuntia)	AUC _∞ h. μ g/ml
Koira				

Amoksisilliini	11.41 ± 2.74	1.38 ± 0.41	1.52 ± 0.19	36.57 ± 7.31
Klavulaanihappo	2.06 ± 1.05	0.95 ± 0.33	0.71 ± 0.23	3.14 ± 1.21

On esitetty, että amoksisilliinin imeytyminen sekä eläimillä että ihmisellä olisi aktiivinen prosessi, joka kyllästyy käytettäessä suuria annoksia. On myös esitetty, että imeytymiseen vaikuttaa klavulaanihapon läsnäolo, jolloin klavulaanihappo voi kilpailla amoksisilliinin kanssa samasta dipeptidikantajavälitteisestä järjestelmästä. Tämä voi osittain selittää havaitut erot klavulaanihapon imeytymisessä kohde-eläinlajeilla.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Mikrokiteinen selluloosa, hypromelloosi, krospovidoni, povidoni, makrogoli 6000, steariinihappo, sakkariininatrium, vanilja-aromi, kinoliinikeltainen (E104), titaanioksidi (E171), vedetön kolloidinen piidioksidi ja magnesiumstearaatti..

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei tunnettuja.

6.3 Kestoaika

Avaamattoman pakkauksen kestoaika: 3 vuotta.

Jaetun tabletin kestoaika: 12 tuntia.

6.4 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Säilytä alle 25 °C:n lämpötilassa.

Säilytä alkuperäispakkauksessa.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä jaetut tabletit avatussa repäisyliuskassa jäakaapissa..

6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus

Alumiini/alumiini-repäisyliuskat (2 tablettia) pahvikotelossa (5 liuskaa).

Alumiini/alumiini-repäisyliuskat (4 tablettia) pahvikotelossa (5 liuskaa).

Alumiini/alumiini-repäisyliuskat (4 tablettia) pahvikotelossa (25 liuskaa).

Alumiini/alumiini-repäisyliuskat (4 tablettia) pahvikotelossa (50 liuskaa).

Alumiini/alumiini-repäisyliuskat (10 tablettia) pahvikotelossa (1 liuska).

Alumiini/alumiini-repäisyliuskat (10 tablettia) pahvikotelossa (10 liuskaa).

Alumiini/alumiini-repäisyliuskat (10 tablettia) pahvikotelossa (25 liuskaa).

Pahvikotelo, joka sisältää 10 erillistä pahvikoteloa, joissa jokaisessa on 5 kahden tabletin alumiini/alumiiniliuskaa.

6.6 Erityiset varotoimet käyttämättömien lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jätemateriaalien hävittämiselle

Käyttämätön valmiste tai siitä peräisin oleva jätemateriaali tulee toimittaa apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle hävitettäväksi.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Le Vet B.V.
Wilgenweg 7
NL - 3421 TV Oudewater
Alankomaat

8. MYYNTILUPIEN NUMEROT

MTnr 17865 FI

9. MYYNTILUVAN UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

24.4.2007

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

22.02.2022

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

CLAVUBACTIN 250/62,5 mg tablett för hundar

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Aktiva substanser: *mängd*

Amoxicillin (som amoxicillintrihydrat)	250 mg
Klavulansyra (som kaliumklavulanat)	62,5 mg

Hjälpmäne(n):

Sackarinnatrium	3,50 mg
-----------------	---------

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Tablett

Gul-vit till ljust gul rund tablett med korsformad brytskåra på ena sidan. Tablettarna kan delas i 4 lika stora delar.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Djurslag

Hund

4.2 Indikationer, med djurslag specificerade

Behandling av infektioner hos hund orsakad av bakterier känsliga för amoxicillin i kombination med klavulansyra, särskilt:

- Hudinfektioner (inklusive ytlig och djup pyoderma) associerade med stafylokocker (inklusive betalaktamasproducerande stammar) och streptokocker.
- Urinvägsinfektioner associerade med stafylokocker (inklusive betalaktamasproducerande stammar), streptokocker, *Escherichia coli* (inklusive betalaktamasproducerande stammar), *Fusobacterium necrophorum* och *Proteus spp.*
- Luftvägsinfektioner associerade med stafylokocker (inklusive betalaktamasproducerande stammar), streptokocker och Pasteurellae.
- Tarminflammationer associerade med *Escherichia coli* (inklusive betalaktamasproducerande stammar) och *Proteus spp.*
- Infektioner i munhålan (slemhinnan) associerade med klostridier, corynebakterier, stafylokocker (inklusive betalaktamasproducerande stammar), streptokocker, *Bacteroides spp* (inklusive betalaktamasproducerande stammar), *Fusobacterium necrophorum* och Pasteurellae.

4.3 Kontraindikationer

Använd inte till djur överkänsliga mot penicillin eller andra substanser i betalaktamgruppen.

Använd inte vid gravt nedsatt njurfunktion som åtföljs av anuri och oliguri.

Använd inte till kanin, marsvin, hamster eller ökenråtta.

4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag

Inga kända.

4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Nationella veterinärmedicinska riktlinjer och praxis med avseende på användning av bredspektrumantibiotika ska beaktas.

Använd inte vid bakterier känsliga för smalspektrumpenicilliner eller för amoxicillin som ensam substans.

Vid insättning av behandling bör känslighetstestning utföras och behandling bör endast fortsätta efter att känslighet mot kombinationen har fastställts.

Felaktig användning av läkemedlet kan öka förekomsten av resistenta bakterier och minska dess effekt. Hos djur med lever- och njursvikt ska doseringsregimen utvärderas noggrant.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur

Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi) efter injektion, inhalation, intag eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner mot cefalosporiner och tvärtom.

Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan ibland vara allvarliga

- Hantera inte detta läkemedel om du vet att du är överkänstlig eller om du har fått rådet att inte arbeta med sådana läkemedel.
- Undvik kontakt med hud och ögon vid hantering av läkemedlet.
- Om du utvecklar symptom efter exponering, såsom hudutslag, ska du uppsöka läkare och visa läkaren denna varning. Svullnad av ansikte, läppar eller ögon eller svårigheter att andas är allvarliga symptom och kräver omedelbar medicinsk behandling.
- Tvätta händerna efter användning.

4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Lätta gastrointestinala symptom (diarré, illamående, kräkningar) kan uppkomma efter administrering av läkemedlet.

Allergiska reaktioner (hudreaktioner, anafylaxi) kan ibland uppkomma.

4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Laboratoriestudier på råtta och mus har inte visat några teratogena eller fetotoxiska effekter. Inga studier har utförts på dräktiga eller lakterande hundar. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Kloramfenikol, makrolider, sulfonamider och tetracykliner kan hämma den antibakteriella effekten av penicilliner.

4.9 Dosing och administreringssätt

Dosering

För oral administrering till hund.

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

Dosering

Den rekommenderade dosen är 12,5 mg kombinerad aktiv substans (=10 mg amoxicillin och 2,5 mg klavulansyra) per kg kroppsvikt, två gånger dagligen.

Kroppsvikt (kg)	Antal tablett(er) två gånger dagligen		
	Amoxicillin 50 mg/klavulansyra 12,5 mg	Amoxicillin 250 mg/klavulansyra 62,5 mg	Amoxicillin 500 mg/klavulansyra 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			

Vid rekfraktära hudinfektioner rekommenderas en dubbel dos (25 mg per kg kroppsvikt, två gånger dagligen).

Behandlingslängd

- De flesta rutinfall svarar på 5-10 dagars behandling.
- Vid kroniska fall rekommenderas en längre behandling enligt följande:
 - Kroniska hudinfektioner 10-30 dagar eller längre vid kliniska refraktära fall eller djup bakteriell pyoderma (upp till 6-8 veckor) beroende på kliniskt svar
 - Kronisk cystit 10-28 dagar

4.10 Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt

Lätta gastrointestinala symptom (diarré, illamående, kräkningar) kan uppkomma oftare efter överdosering av läkemedlet.

4.11 Karenttid(er)

Ej relevant.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

ATCvet-kod: QJ01CR02

Amoxicillin är ett semisyntetiskt penicillin med baktericid effekt som tillhör gruppen betalaktamantibiotika. Klavulansyra är betalaktamashämmare med en liknande struktur som pencillinkärnan. Resistens mot antibiotika i penicillingruppen orsakas ofta av betalaktamasenzymer. Dessa enzymer förstör antibiotikumet innan det kan verkar på själva bakterierna.

Klavulansyra bryter igenom denna bakteriella försvarsmekanism genom att inaktivera betalaktamas. Bakterier som producerar extrakromosomal betalaktamaser, som följdaktligen är resistenta mot amoxicillin, visar känslighet *in vitro* vid förekomst av klavulansyra. I veterinärmedicinsk praxis har god klinisk effekt påvisats med kvoten 1 del klavulansyra mot 4 delar amoxicillin.

In vitro är kombinationen amoxicillin + klavulansyra aktiv mot många kliniskt viktiga aeroba och anaeroba bakterier. God känslighet har visats med flera grampositiva bakterier, inklusive stafylokocker (inklusive betalaktamasproducerande stammar, MIC90 0,6 µg/ml), klostridier (MIC90 0,5 µg/ml), corynebakterier och streptokocker och gramnegativa bakterier inklusive *Bacteroides spp* (inklusive betalaktamasproducerande stammar, MIC90 0,5 µg/ml), *Pasteurellae* (MIC90 0,12 µg/ml), *Escherichia coli* (inklusive betalaktamasproducerande stammar, MIC90 8 µg/ml) and *Proteus spp* (MIC90 0,5 µg/ml). Varierande känslighet ses hos vissa *E. coli* och *Klebsiella spp*.

Resistensbestämning för bakteriella patogener med ursprung från hund och katt visadre följande MIC50-värden för en kombination av amoxicillin och klavulansyra (2:1): *Proteus spp* 0,5 µg/ml, *Staphylococcus intermedius* 0,094 µg/ml och *Bordetella bronchiseptica* 4 µg/ml.

Bakterier med MIC90 på \leq 2 µg/ml anses vara känsliga och de med MIC90 på \geq 8 µg/ml som resistenta. Resistens har påvisats bland *Enterobacter spp*, *Pseudomonas aeruginosa* och meticillinresistenta *Staphylococcus aureus*. En trend i resistens mot *E. coli* har rapporterats.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Det farmakokinetiska beteendet för klavulansyra är i stora drag jämförbart med det för amoxicillin. Amoxicillin absorberas väl efter oral administrering. Hos hund är den systemiska biotillgängligheten 60-70 %. Amoxicillin (pKa 2,8) har en relativt liten skenbar distributionsvolym, låg plasmaproteinbindning (34 % hos hund) och en kort elimineringshalveringstid på grund av aktiv tubulär utsöndring i njurarna. Efter absorption återfinns de högsta koncentrationerna i njurarna (urin) och gallan, följt av lever, lungor, hjärta och mjälte.

Distributionen av amoxicillin till cerebrospinalvätska är låg om inte meningerna är inflammerade.

Klavulansyra (pKa 2.7) absorberas också väl efter oral administrering. Penetrationen till cerebrospinalvätska är dålig. Plasmaproteinbindningen är cirka 25 % och elimineringshalveringstiden är kort. Klavulansyra elimineras till stor del via njurarna (oförändrad i urin).

Farmakokinetiken för Clavubactin tablett till hund efter oral administrering av en dos om 25 mg aktivt material (= 20 mg amoxicillin + 5 mg klavulansyra) per kg kroppsvikt sammanfattas i följande tabell.

	Cmax (µg/ml)	tmax (timme)	t1/2 (timme)	AUC ∞ h.µg/ml
Hund				
Amoxicillin	11,41 \pm 2,74	1,38 \pm 0,41	1,52 \pm 0,19	36,57 \pm 7,31
Klavulansyra	2,06 \pm 1,05	0,95 \pm 0,33	0,71 \pm 0,23	3,14 \pm 1,21

Det finns bevis för att absorption av amoxicillin är en aktiv process både hos djurarter och hos människa. Den är mättad vid högre doser och påverkas av förekomsten av klavulansyra som kan tävla om samma bärarmedierade dipeptidsystem. Detta kan också förklara den observerade variationen i absorption av klavulansyra hos djurslagen.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälppämnen

Mikrokristallin cellulosa, hypromellos, krospovidon, povidon, makrogol6000, stearinsyra, sackarinnatrium, vaniljsmak, gul kinolinlack (E104), titandioxid (E171), kolloidal vattenfri kiseldioxid och magnesiumstearat.

6.2 Inkompatibiliteter

Inga kända.

6.3 Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning: 3 år.
Hållbarhet för fjärdedels tabletter: 12 timmar

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25° C.
Förvaras i originalförpackningen.
Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
Fjärdedels tabletter ska läggas tillbaka i det öppnade blistret och förvaras i kylskåp.

6.5 Inre förpackning (förpacknings typ och material)

Aluminium/aluminiumblister med 2 tabletter i en kartong innehållande 5 blistar.
Aluminium/aluminiumblister med 4 tabletter i en kartong innehållande 5 blistar.
Aluminium/aluminiumblister med 4 tabletter i en kartong innehållande 25 blistar.
Aluminium/aluminiumblister med 4 tabletter i en kartong innehållande 50 blistar.
Aluminium/aluminiumblister med 10 tabletter i en kartong innehållande 1 blistar.
Aluminium/aluminiumblister med 10 tabletter i en kartong innehållande 10 blistar.
Aluminium/aluminiumblister med 10 tabletter i en kartong innehållande 25 blistar.
Kartong innehållande 10 separata kartonger, var och en innehållande 5 aluminium/aluminiumblister med 2 tabletter vardera.

6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Le Vet B.V.
Wilgenweg 7
NL - 3421 TV Oudewater
Nederlanderna

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

MTnr 17865 FI

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

24.4.2007

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

22.02.2022