

INDLÆGSSEDDEL

Antirobe vet. hårde kapsler 25 mg til hund og kat
Antirobe vet. hårde kapsler 75 mg til hund og kat
Antirobe vet. hårde kapsler 150 mg til hund
Antirobe vet. hårde kapsler 300 mg til hund

Nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Indehaver af markedsføringstilladelse:

Zoetis Finland Oy
Tietokuja 4
00330 Helsinki
Finland

Fremstiller af batchfrigivelse:

Fareva Amboise
Zone Industrielle-29 route des Industries
37530 Pocé-sur-Cisse
Frankrig

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Antirobe vet. hårde kapsler 25 mg til hund og kat
Antirobe vet. hårde kapsler 75 mg til hund og kat
Antirobe vet. hårde kapsler 150 mg til hund
Antirobe vet. hårde kapsler 300 mg til hund

Clindamycin

3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

Aktivt stof og farvestoffer:

Antirobe vet. 25 mg kapsler gul/hvid kapsel

1 kapsel indeholder: Clindamycin 25 mg som clindamycinhydrochlorid

Antirobe vet. 75 mg kapsler grøn/hvid kapsel

1 kapsel indeholder: Clindamycin 75 mg som clindamycinhydrochlorid

Antirobe vet. 150 mg kapsler hvid/hvid kapsel

1 kapsel indeholder: Clindamycin 150 mg som clindamycinhydrochlorid

Antirobe vet. 300 mg kapsler violet kapsel

1 kapsel indeholder: Clindamycin 300 mg som clindamycinhydrochlorid

Øvrige indholdsstoffer: Alle kapsler indeholder desuden laktosemonohydrat, majsstivelse, talkum, magnesiumstearat og gelatine.

Desuden indeholder kapslerne følgende farvestoffer:

25 mg: Titandioxid E171, Sunset yellow E110 og quinolingult E104

75 mg: Titandioxid E171, indigocarmin E132 og quinolingult E104

150 mg: Titandioxid E171

300 mg: Titandioxid E171, indigocarmin E132 og erythrosin E127

4. INDIKATIONER

Hund: Kapsler 25 mg, 75 mg, 150 mg og 300 mg:

Infektioner i sår, mundhule og i knoglevæv og -marv forårsaget af clindamycinfølsomme bakterier.

Kat: 25 mg og 75 mg:

Infektioner i sår og mundhule forårsaget af clindamycinfølsomme bakterier.

5. KONTRAINDIKATIONER

Må ikke anvendes til dyr, der er overfølsomme overfor indholdsstofferne.

Bør ikke anvendes til heste, kaniner og gnavere (hamstre, chinchillaer eller marsvin).

6. BIVIRKNINGER

Opkastning og diarré kan forekomme. Antirobe vet. kan forårsage overvækst af bakterier og gærsvampe. Kontakt dyrlæge ved alvorlige symptomer.

Hvis du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes du kontakte din dyrlæge.

Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Sundhedsstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Dyrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen. Du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Sundhedsstyrelsens netsted, www.sst.dk

7. DYREARTER

Antirobe vet. 25 mg og 75 mg: Hund og kat

Antirobe vet. 150 mg og 300 mg: Hund

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVej

Kapslerne skal gives i munden.

Infektioner i sår, bylder, infektioner i mundhule og tandinfektioner:

Hund og kat: 5,5 mg/kg legemsvægt hver 12. time i 7-10 dage. Behandlingstiden kan forlænges efter klinisk vurdering af dyrlæge.

Infektioner i knoglevæv og marv:

Hund: 11 mg/kg legemsvægt hver 12. time i 28 dage.

Hvis anden dosering er angivet af dyrlægen, er det dyrlægens behandlingsforskrift, der skal følges.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

-

10. TILBAGEHOLDELSESTID

Ikke relevant.

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.
Anvendes inden den udløbsdato, som er angivet på pakningen.

12. SÆRLIGE ADVARSLER

Drægtighed og diegivning.
Der er ikke påvist skadelig virkning på forplantning og fosterudvikling på forsøgsdyr. Der er ikke lavet specielle undersøgelser på drægtige hunde og katte. Erfaring savnes.
Antirobe vet. må kun anvendes under drægtighed og diegivning efter aftale med dyrlæge.

13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Beholder og eventuelt restindhold tilbageleveres til apotek/leverandør eller kommunal modtageordning.

14. DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSEDLEN

21. september 2020

15. ANDRE OPLYSNINGER

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.