

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

Se den nyeste indlægsseddel 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 Animal Health ApS

Øster Alle 48

DK-2100 København

Danmark

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 din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.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

17. december 2021

15. ANDRE OPLYSNINGER

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.