

Kesium®

200 mg / 50 mg



Bipacksedel / Indlägsseddel / Pakkausseloste

SE NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Santé Animale, 10, av de La Ballastière, 33500 Libourne - Frankrike

Tillverkare: Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication

Zone Autoroutière, 53950 Louverné - Frankrike

DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETTS NAMN

Kesium® 200 mg/50 mg tuggtablett till hund.

Amoxicillin (som amoxicillintrihydrat)

Clavulansyra (som kaliumclavulanat)

DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

En tablet innehåller: Aktiva substanser:

Amoxicillin (som amoxicillintrihydrat) 200 mg

Clavulansyra (som kaliumclavulanat) 50 mg

Tuggtablett. Klöverformad beige tablet med brytskåra. Tabletterna kan delas i fyra lika stora delar.

ANVÄNDNINGSOMråDEN

För behandling av följande infektioner orsakade av bakteriestammar som producerar betalaktamer och är känsliga för amoxicillin i kombination med clavulansyra, för vilka klinisk erfarenhet och/eller känslighetslämplighetstest indikerar att läkemedlet är lämpligt:

- Hudinfektioner (omfattar också ytliga och djupa bakteriella hudinfektioner) associerade med *Staphylococcus* spp.
- Urvägsinfektioner associerade med *Staphylococcus* spp, *Streptococcus* spp, *Escherichia coli* och *Proteus mirabilis*.
- Luftvägsinfektioner associerade med *Staphylococcus* spp, *Streptococcus* spp och *Pasteurella* spp.
- Infektioner i magtarmkanalen associerade med *Escherichia coli*.
- Infektioner i munhålan (slimhinnan) associerade med *Pasteurella* spp, *Streptococcus* spp och *Escherichia coli*.

KONTRAINDIKATIONER

Använd inte vid känd överkänslighet mot penicilliner eller mot andra substanser i betalaktamgruppen eller något hjälppärne. Använd inte för behandling av djur med kraftigt nedslatt njurfunktion förenad med liten eller ingen urinflöde. Använd inte för behandling av gerbilar (ökenrätrötter), marsvin, hamstrar, kaniner eller chinchillor. Använd inte för behandling av hästar eller idisslar. Använd inte vid känd resistens mot denna läkemedelskombination.

BIVERKNINGAR: Lindriga symptom i magtarmkanalen (diarré och kräkning) efter administrering av läkemedlet har rapporterats i mycket sällsynta fall (färre än 1 djur av 10 000 djur; enstaka rapporterade händelser inkluderade). Behandlingen kan avbrytas beroende på hur svåra biverkningarna är samt efter veterinärens risk/nytta bedömning. Allergiska reaktioner (hudreaktioner, anafylaxi) har rapporterats i mycket sällsynta fall (färre än 1 djur av 10 000 djur; enstaka rapporterade händelser inkluderade). I dessa fall ska behandlingen avbrytas och symptomatisk behandling ges. Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra biverkningar som inte nämns i denna information, tala om det för veterinären.

DJURSLAG: Hund.

DOSERING FÖR VARIE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR):

Den rekommenderade doseringen är 10 mg amoxicillin/2,5 mg clavulansyra per kg kroppsvikt 2 gånger dagligen oralt till hund, d.v.s. 1 tablet per 20 kg kroppsvikt var 12:e timme, se enligt följande tabell:

Kroppsvikt (kg)	Antal tablett(er) var 12:e timme	Kroppsvikt (kg)	Antal tablett(er) var 12:e timme
> 2,6 - 5,0	¼	> 20,1 - 25,0	1 ¼
> 5,1 - 10,0	½	> 25,1 - 30,0	1 ½
> 10,1 - 15,0	¾	> 30,1 - 35,0	1 ¾
> 15,1 - 20,0	1	> 35,1 - 40,0	2

I svårbehändrade fall kan dosen fördubblas till 20 mg amoxicillin/5 mg clavulansyra per kg kroppsvikt 2 gånger dagligen om veterinär bedömer detta som lämpligt.

Behandlings längd: De flesta rutinmässiga fall svarar på 5-7 dagars behandling. I kroniska fall rekommenderas en längre behandling. I sådana fall måste veterinären besluta om den totala behandlingsstiden som ska vara tillräckligt lång för att säkerställa fullständig utläckning av bakteriesjukdomen. För att säkerställa korrekt dosering ska djurets kroppsvikt fastställas så noggrant som möjligt för att undvika underdosering.

ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING: Tuggtabletterna är smaksatta och de flesta katter och hundar accepterar dem. Tuggtabletterna kan administreras direkt i djurets mun eller blandas i en mindre mängd foder. För att dela tablettens, gör så här: Lägg tablettens på en plan yta med den skräddade sidan nedåt (den konvexa sidan uppåt). Utöva ett lätt vertikalt tryck med pekfingret på tablettens mitt för att dela den i två halvor. För att erhålla fjärdedeler, utöva ett lätt vertikalt tryck med pekfingret på halvans mitt för att dela den i två delar.

KARENSTID: Ej relevant

SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR: Förvaras vid högst 25 °C. Delade tabletter ska förvaras i blästerförpackningen. Kvarvarande delade tabletter kasseras efter 36 timmar. Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på blistret och kartongen (EXP). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: Officiella, nationella och lokala riktlinjer för användning av antibiotika bör beaktas gällande antibiotika med brett spektrum. Använd inte mot bakterier som är känsliga för penicilliner med smalt spektrum eller amoxicillin som enda substans. Före behandling påbörjas bör ett lämpligt känslighetslämpligt test utföras och behandlingen bör endast fortsätta om känsligheten för kombinationen har bekräftats. Användning av det på ett sätt som avviker från instruktionerna i produktresumén kan öka prevalensen av bakterier resistenta mot amoxicillin/clavulansyra och minska behandlingseffekten av betalaktamantibiotika. Hos djur med nedslatt lever- och njurfunktion bör doseringen noggrant utvärderas och användningen av läkemedlet baseras på veterinär risk/nyttabedömnning. Försiktighet tillämpas vid användning till små växttare som inte nämns i avsnittet "Kontraindikationer". Risken för allergiska korsreaktioner med andra penicillinderivater och cefalosporiner bör beaktas. Tuggtabletterna är smaksatta. Förvaras utom räckhåll för djur för att undvika oavsiktlig intag.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur: Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka överkänslighet (allergi) efter injektion, inhalering, intag eller kontakt med huden. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner med cefalosporiner och vice versa. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan ibland vara allvarliga. Hantera inte detta läkemedlet om du vet att du är överkänslig eller om du har fått rådet att inte hantera preparat som detta. Hantera läkemedlet med stor försiktighet för att undvika exponering genom att iakta alla försiktighetsåtgärder. Om du efter exponering utvecklar symptom såsom hudutslag, uppsökt genast läkare och visa denna information. Svullnad av ansikte, läppar eller ögon eller andningsvägar är mer allvarliga symptom och kräver omedelbar medicinsk vård. Tvätta händerna efter användning.

Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning: Laboratoriestudier på råttor och mus har inte påvisat fosterskador eller toxiska effekter på fostret eller moderdjuret. Används till dräktiga och diande djur endast enligt risk/nytta-bedömnning av ansvigig veterinär.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner: Kloramfenikol, makrolider, sulfonamider och tetracykliner kan hämma penicilliners antibakteriella effekten beroende på en snabb insättande bakteriostatisk effekt. Penicilliner kan också effekten av aminoglykosider.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift) (om nödvändigt): Vid överdosering kan diarré, allergiska reaktioner, eller andra symptom, såsom stimulering av centrala nervsystemet eller krämper förekomma. Symptomatisk behandling ges vid behov.

SÄRSKILDA FÖRSIKTHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMENDE FALL: Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavrinni. Fråga veterinären hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

DATUM DÅ BIPAKSEDELN SENAST GODKÄNDES:

2021-06-24 (SE), 28.09.2021 (FI).

ÖVRIGA UPPLYSNINGAR: Förpackningsstorlek: Kartong innehållande 1, 2, 4, 6, 8, 10, 12 eller 30 blister med 8 tablett(er). Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras. För ytterligare upplysningar om detta läkemedel kontakta innehavaren av godkännande för försäljning.

DK NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA:

Innehaver af markedsføringsstilladelser:

Ceva Santé Animale - 10, av de La Ballastière - 33500 Libourne - Frankrig

Fremstiller ansvarig for batchfrigivelse:

Ceva Santé Animale - Boulevard de la Communication

Zone Autoroutière - 53950 Louverné - Frankrig

VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN:

Kesium® 200 mg/50 mg tygetabletter til hunde.

KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Hver tablet indeholder: Aktive stoffer:

Amoxicillin (som amoxicillintrihydrat) 200,00 mg

Clavulansyra (som kaliumclavulanat) 50,00 mg

Tygetablet. Beige, klöverformet tablet med delekvær. Tablettene kan deles i kvarter.

INDIKATIONER: Til behandling af følgende infektioner forårsaget af β-lactamase producerende stammer af bakterier, som er følsomme over for amoxicillin i kombination med clavulansyra, og hvor klinisk erfaring og/eller undersøgelser af følsomhed indikerer produktet som det foretrukne lægemiddel:

- Infektioner i hud (herunder overfladiske og dybe pyoderma) associeret med *Staphylococcus* spp.
- Infektioner i urinveje associeret med *Staphylococcus* spp, *Streptococcus* spp, *Escherichia coli* och *Proteus mirabilis*.
- Infektioner i luftveje associeret med *Staphylococcus* spp, *Streptococcus* spp og *Pasteurella* spp.
- Infektioner i mave-tarmkanal associeret med *Escherichia coli*.
- Infektioner i mundhulen (slimhinden) associeret med *Pasteurella* spp, *Streptococcus* spp og *Escherichia coli*.

KONTRAINDIKATIONER: Må ikke anvendes til dyr med kendt overfølsomhed over for penicillin, andre stoffer af betalactam grupperne eller et eller flere af hjælpestofferne. Må ikke anvendes til dyr med alvorlige funktionsforsyntyper i nyrene ledset af anuri og oliguri. Må ikke administreres til ørkenrotter, marsvin, hamstere, kaniner og chinchillae. Må ikke anvendes til heste og drøvtyggende dyr. Må ikke anvendes, hvis resistens over for denne kombination kan forventes.

BIVIRKNINGER: Lette gastrointestinale symptomer (diarré, opkast) er rapporteret i meget sjeldne tilfælde (mindre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede, inklusive isolerede rapporter) efter indtagelse af lægemidlet. Behandlingen kan afbrydes afhængig af sværhedsgraden af bivirkningerne og dyrlægens vurdering af fordele og ulemper. Allergiske reaktioner (hudreaktioner, anafylaksi) er rapporteret i meget sjeldne tilfælde (mindre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede, inklusive isolerede rapporter). I sådanne tilfælde bør behandlingen ophøre og symptomerne behandles. Hvis du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes du kontakte din dyrlæge. Bivirkingerne kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkinger kan blive bedre. Dyrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. Du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted: www.linst.dk

DYREARTER: Hunde

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVEJ(E): Den anbefaede dosis af produktet er 10 mg amoxicillin/2,5 mg clavulansyra pr. kg legemsvegt to gange dagligt oralt til hunde, dvs 1 tablet pr. 20 kg legemsvegt hver 12. time efter følgende tabel:

Legems vægt (kg)	Antal tabletter hver 12. time	Legems vægt (kg)	Antal tabletter hver 12. time
> 2,6 - 5,0 ≤	¼	> 20,1 - 25,0 ≤	1 ¼
> 5,1 - 10,0 ≤	½	> 25,1 - 30,0 ≤	1 ½
> 10,1 - 15,0 ≤	¾	> 30,1 - 35,0 ≤	1 ¾
> 15,1 - 20,0 ≤	1	> 35,1 - 40,0 ≤	2

I refraktære tilfælde kan dosis dobbles til 20 mg amoxicillin/5 mg clavulansyre pr. kg legems vægt to gange dagligt efter dyrlagsens skæn.

Behandlingsvarighed: I de fleste tilfælde varer behandlingen 5-7 dage. I kroniske tilfælde anbefales længere behandlingsvarighed. Under disse omstændigheder skal den samlede længde af behandling fastsættes af dyrlagsen, men bør være lang nok til at sikre fuldstændig behandling af den bakterielle sygdom. For at sikre korrekt dosering bør legems vægt bestemmes så nojagtigt som muligt for at undgå overdosering. Vær opmærksom på, at dyrlagsen kan have føreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlagsens anvisning og oplysninger på doseringsetiketten.

OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE: Tabletterne kan gives direkte i munnen eller sammen med en mindre mængde foder. Tabletterne er smagskorrigerede og spises vigtigt af de fleste dyr. Anvisning til deling af tabletten: Læg tabletten på en plan overflade med dens kærvside ned mod overfladen (konveks side op). Tryk let med spidsen af pegefingeren vertikalt midt på tabletten for at dele den i to halvdeler. For at opnå kvarte tabletdele, trykkes let ned på midten af én halvdel med pegefingeren for at bryde den i to dele.

TILBAGEHOLDELESTID: Ikke relevant.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING:

Opbevares utilgængeligt for børn. Må ikke opbevares over 25°C. Delte tabletter bør opbevares i blisterpakningen. Deltte, tiloversblevne tabletter bør bortskaffes efter 36 timer. Brug ikke dette veterinær lægemiddel efter den udløbsdato refererer til månedens sidste dag.

SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER

Særlige forsigtighedsregler for dyret: Officiel, national og lokal antibiotikapolitik i forbindelse med anvendelsen af bredspektrede antibiotika bør overholdes. Bør ikke anvendes, hvis bakterierne er følsomme over for smalspektrede penicilliner eller amoxicillin som et enkelt stof. Før behandling bør en passende følsomhedstest foretages, og behandlingen må kun startes, hvis der er konstateret følsomhed over for kombinationen. Hvis anvendelsen af lægemidlet afviger fra retningslinjerne i denne indlægseddelen, kan prævalensen af bakterieresistens over for amoxicillin/clavulansyre øges og effektiviteten af behandling med beta-lactam antibiotika reduceres. Hos dyr med nedsat lever- og nyrefunktion bør doseringen vurderes nøje og anvendelsen af produktet bør baseres på dyrlagsen's vurdering af fordele og ulemper. Der bør udvises forsigtighed ved brug til andre små plantædere end dem, der nævnes i afsnittet "Kontraindikationer". Potentialt for allergiske krydsreaktioner med andre penicillinderivater og cephalosporiner bør tages i betragtning. Tygetabletterne er smagskorrigerede. For at undgå indtagelse ved et uhed, bør tabletterne opbevares utilgængeligt for dyr.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Penicilliner og cephalosporiner kan forårsage overfølsomhed (allergi) efter injektion, inhalation, indtagelse eller hudkontakt. Overfølsomhed over for penicillinet kan føre til krydsreaktion med cephalosporiner og omvendt. Allergiske reaktioner over for disse stoffer kan af og til være alvorlige. Håndter ikke dette lægemiddel hvis du ved, at du er overfølsom, eller hvis du har fået besked på ikke at arbejde med sådanne lægemidler. Anvend lægemidlet med forsigtighed for at undgå eksponering og tag alle anbefalede forholdsregler. Hvis du udvikler symptomer som følge af eksponering, som f.eks. hududsættelse, bør du såge læge og vise denne advarsel. Håvelser i ansigt, læber eller øjne eller andredrætsbesvær er alvorlige symptomer og kræver akut lægehjælp. Vask hænder efter brug.

Drægtighed, diegivning eller æglægning: Laboratorieundersøgelser i rotter og mus har ikke vist nogen teratogene, føtotokiske eller maternotokiske effekter. Det kan give til drægtige og diegivende dyr efter den ansvarlige dyrlagses vurdering af fordele og ulemper. **Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:** Chloramphenicol, makrolider, sulfonamider og tetracycliner kan hæmme penicillineres antibakterielle effekt på grund af den hurtige inddræden af bakteriostatisk effekt. Penicilliner kan også effekten af aminoglycosider.

Overdosering: Ved overdosering kan diarré, allergiske reaktioner eller yderligere symptomer som manifestationer af irritation af centralnervesystem eller kramper forekomme. Symptombehandling bør indledes efter behov.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF BRUGTTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÁDANNE:

Ikke anvende veterinære lægemidler samt affald heraf før destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDDLEN: 09/2021

ANDRE OPLYSNINGER: Pakningsstørrelser: Papæske med 1, 2, 4, 6, 8, 10 eller 30 blisterpakninger á 8 tabletter.

Alle pakningsstørrelser er ikke nødvendigvis markedsført. Senest reviderede indlægseddelen findes på www.indlægseddelen.dk

FI Kesium® 200 mg/50 mg purutabletit koiralle

MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLÄ, JOS ERI

Myyntiluvan haltija: Ceva Santé Animale - 10, av de la Ballastière, 33500 Libourne - Ranska
Erän vapauttamisesta vastaaavan valmistaja: Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication, Zone Autoroutière, 53950 Louverné, Ranska

ELÄINLÄKEVALMISTEEN NIMI:

Kesium® vet. 200 mg / 50 mg purutabletit koiralle.

Amoksikillini (amoksikillini/trihydraattina) - Klavulaanihappo (kaliumklavulanaattina)

VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Yksi tabletti sisältää: Vaikuttavat aineet:

Amoksikillini (amoksikillini/trihydraattina) 200,00 mg

Klavulaanihappo (kaliumklavulanaattina) 50,00 mg

Purutabletti. Vaaleanruskea, nelipilan mallinen, jakourettu tabletti. Tablettil voidaan jakaa neljään osaan.

KÄYTÖTÖÄIHEET: Seuraavien infektioiden hoitoon, kun aiheuttajana on amoksikillini ja klavulaanihappo yhdistelmällä herkkä, beetalaktamasia tuottava bakterikanta ja kun valmiste on klinisen kokemuksen ja/tai herkkyysmääritlyn mukaan ensisijaislääke:

- Ihoinfektiot (myös pinnallinen ja syvä märkäinen ihotulehdus), kun taudin aiheuttaja on *Staphylococcus spp.*

- Virtsatietulehdus, kun taudin aiheuttaja on *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Escherichia coli* tai *Proteus mirabilis*.

- Hengitystieinfektiot, kun taudin aiheuttaja on *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* tai *Pasteurella spp.*

- Ruuansulatuskanavan infektiot, kun taudin aiheuttaja on *Escherichia coli*.

- Suuontelon (limakalvojen) infektiot, kun taudin aiheuttaja on *Pasteurella spp.*, *Streptococcus spp.* tai *Escherichia coli*.

VASTA-AIHEET: Ei saa käyttää eläimillä, joiden tiedetään olevan yliherkkiä penisilliineille, millel beetalaktamaite tai apuaaineille. Ei saa käyttää eläimillä, joilla on vaikeaa munuaisten vajaatoiminta ja virtsaamattomuus tai vähävirtaisuus. Ei saa käyttää gerbileillä, marsuilla, hamsterilla, kaniilla eikä chinchillalla. Ei saa käyttää hevosilla eikä märehäntillä. Ei saa käyttää tilanteissa, joissa tiedetään olevan resistenssiä kyseiselle yhdistelmälle.

HAITTAVAIKUTUKSET: Valmisten antamisen jälkeen on raportoitu hyvin harvoin (alle 1 / 10 000 eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset) lievä ruuansulatuskanavanoireita (ripulia ja oksentelua). Hoito voidaan lopettaa haittavaikutusten vaikueasteen ja eläintälaikarin tekemän hyöty-riskiarvioinnin perusteella. Allergisia reaktioita (ihoreaktioita, anafylaksiota) on raportoitu hyvin harvoin (alle 1 / 10 000 eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset). Näissä tapauksissa on lopettava valmisteenväistä ja annettava oireennuksista hoitoa. Jos havaitset vaikavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selestessä, ilmoita asiasta eläintälaikarille.

KOHDE-ELÄINLAJIT:

ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE ELÄINLAJEITTAIN
Suositusannos koirille on 10 mg amoksikillini / 2,5 mg klavulaanihappoa painokilo kohti kahdesti vuorokaussa suun kautta, eli: 1 tabletti / 20 kg 12 tunnin välein seuraavan tulukon mukaisesti:

Paino (kg)	Tablettimäärä 2 x vuorokaudessa	Paino (kg)	Tablettimäärä 2 x vuorokaudessa
> 2,6 - 5,0 ≤	¼	> 20,1 - 25,0 ≤	1 ¼
> 5,1 - 10,0 ≤	½	> 25,1 - 30,0 ≤	1 ½
> 10,1 - 15,0 ≤	¾	> 30,1 - 35,0 ≤	1 ¾
> 15,1 - 20,0 ≤	1	> 35,1 - 40,0 ≤	2

Vaikeissa tapauksissa voidaan eläintälaikarin harkinnan mukaan käyttää kaksinkertaista annosta: 20 mg amoksikillini / 5 mg klavulaanihappoa / kg kahdesti vuorokaussa. Hoidon kesto Tavanomaisissa tapauksissa vaste saavutetaan yleensä 5 - 7-hoitovuorokauden kuluessa. Krooniissa tapauksissa suositellaan pitkäkestoisempaa hoitoa. Tällöin eläintälaikari määrittelee hoidon kokonaishistorian, jonka on kuitenkin ottava riittävä varmistamaan bakteriperäisen taudin täydellinen parantuminen. Eläin on punnitava mahdollisuutensa tarkoin oikean annostuksen varmistamiseksi ja alianostuksen välttämiseksi.

ANNOSTUSOHJEET: Purutabletit sisältävät makuaineita, ja useimmat koirat ottavat ne. Purutabletit voidaan antaa suoraan eläimen suuhun tai lisätä pieneen määriin ruokaa. Tabletin jakamisohjeet: Aseta tabletti tasaisele pinnalle jalkourrepuli alaspäin (kupeera puoli ylöspäin). Paina etusormen kärjellä tabletin keskikohtaa kevyesti suoraan alaspäin, jolloin tabletti puolittuu leveysuunnassa. Jaa tabletti neljäsosin painamalla toisen puolikkaan keskikohtaan kevyesti etusormella, jolloin puolikas katkeaa pituusruuressa.

VAROAIKA:

Ei oleellinen.
SÄILYTYSOLOSUHTEET: Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Säilytä alle 25 °C. Jaetut tabletit on säilytetään läpipojanpakkauksessa. Kaikki käytännötämmät jaetaut tabletit on hävitettävä 36 tunnin kuluttua. Älä käytä tätä eläinlääkevalmisteita viimeisen käyttöpäivämäärien jälkeen, joka on ilmoitettu läpipojanpakkauksessa ja pahvinollessa merkinnän EXP jälkeen. Eräantiypisivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

ERITYISVAROITUKSET: Eläimiä koskevat erityiset varotoimet: Lajakirjoissa antibioottihuoja koskevat viranomaishojeet, alueuliset ja kansalliset hojeet on ottettava huomioon. Älä käytä tapauksissa, joissa aiheuttaabakteeri on herkkä kapeakirjoille penisilliineille tai pelkälle amoksikilliniille. Asiamaista herkkyysmääritystä suositellaan hoitoa aloittettessa, ja hoidon jatkamista suositellaan vain, kun taudinaiheuttajan herkkyys yhdistelmällä on varmistettu. Valmisteylehden hojeista poikkeava käyttö saattaa johtaa amoksikilliniin ja klavulanatin yhdistelmälle erilaistavien bakterien esintyvyyteen lisääntymiseen ja heikentää muiden beetalaktamiantibioottien tehoa. Maksan ja munuaisten vajaatoiminnassa annostus on arvioitava huolellisesti, ja valmisteen käytön on perustettava eläintälaikarin tekemän hyöty-riskiarviointiin. Muiden kuita kohdassa 5 mainitujen pienten kasvinsyöjen hoidossa on noudatettava varovaisuutta. Muiden penisilliinidohdannaisista tai kefaloniporinien käyttöön liittyviin allergisten ristireaktioihin mahdollisuus on otettava huomioon. Purutabletit sisältävät makuaineita, jotka eivät vahingoita syö tabletteja, on ne säilytettävä eläinten ulottumattomissa.

Erityiset varotoimet, joita eläintälaikaristäntää antavan henkilön on noudatettava: Penisilliinien ja kefaloniporinien itsensä pistämisen, hengittämisen, ottamisen suun kautta tai joutumisen iholle voi aiheuttaa yliherkkyyttä (allergia). Yliherkkyys penisilliineille voi aiheuttaa ristireaktioita kefaloniporille ja päinvastoin. Naiden aineiden aiheuttamat allergiset reaktiot voivat joskus olla vakavia. Älä käsittele tätä valmisteita, jos tiedät olevasi herkistynyt sille tai jos sinua on kehotettu välttämään läälien valmisteiden käsitelyä. Käsittele valmisteita hyvin varovaisesti, jotta et altistuisi sille, ja huolehdi kaikista suositellusta varotoimista. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, esimerkki ihottumaa, kääny lääkärin puoleen ja näytä hänelle tähän varoitus. Kasvojen, huulten, haitten aliensilien alueen turvot tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita ja vaativat kiireellistä lääkäriin hoitoa. Pese kädet käytön jälkeen.

Käyttö tiineyden, lakaattona tai mununnan aikana: Laboratoriotutkimuksissa rotalla ja hiirellä ei ole löydetty näyttöä epämuodostumia aiheuttavista, sikiötöksistä tai emälekköistä valtuksista. Tiineyden ja imetyksen aikana valmisteista voidaan käyttää ainoastaan hoidosta vastaavan eläintälaikarin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset: Kloramfenikoli, makrolidit, sulfonamidit ja tetrasyklinit saattavat estää penisilliinien antibakteerien vaikutuksen, sillä niiden bakteriostatiininen vaikutus alkaa nopeasti. Penisilliinit saattavat voimistaa aminoglykosidien vaikutusta.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet): Yliannostustapauksessa saattaa esiintyä ripulia, allergisia reaktioita tai muita oireita kuten keskushermoston kiihotumisoireita tai kouristusia. Oireenmukainen hoito aloitetaan tarvittaessa.

ERITYiset VAROTOIMET KÄTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITÄMISEKSI: Lääketietä ei saa heittää viemäriin eikä hävitää talousjätteiden mukana. Kysy käytävätöiden lääkkeiden hävitämistä eläintälaikariltä tai apteekista. Nämä toimenpiteet on tarkoitettu ympäristön suojelemiseksi.

PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY:

28.09.2021

MUUT TIEDOT:

Pakkauksot: Pahvikotelot, jossa: 8, 16, 32, 48, 64, 80, 96 tai 240 tablettaa.

Kaikkia pakkauksia ei välttämättä ole markkinoida. Lisätietoja tästä eläintälaikaristästä saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.