

MARKĒJUMS
V/NRP/08/1611

INFORMĀCIJA, KURAI JĀBŪT UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA

Kartona kastīte

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Clavubactin® 50/12.5 MG

50/12,5 mg tabletes iekšķīgai lietošanai suņiem un kaķiem

2. AKTĪVO UN CITU VIELU NOSAUKUMS UN DAUDZUMS

Viena tablete satur:

Aktīvās vielas:

Amoksicilīns (kā amoksicilīna trihidrāts)	50 mg
Klavulānskābe (kā nātrija klavulanāts)	12.5 mg

3. ZĀĻU FORMA

Tabletes.

4. IEPAKOJUMA IZMĒRS

Alumīnija plāksnītes ar 2 tabletēm, kartona iepakojumā 5 plāksnītes.
Alumīnija plāksnītes ar 4 tabletēm, kartona iepakojumā 5 plāksnītes.
Alumīnija plāksnītes ar 4 tabletēm, kartona iepakojumā 25 plāksnītes.
Alumīnija plāksnītes ar 4 tabletēm, kartona iepakojumā 50 plāksnītes.
Alumīnija plāksnītes ar 10 tabletēm, kartona iepakojumā 10 plāksnītes.
Alumīnija plāksnītes ar 10 tabletēm, kartona iepakojumā 25 plāksnītes.

5. MĒRĶA SUGAS

Suņi un kaķi.

6. INDIKĀCIJAS

Infekciju, kuras ierosina pret amoksicilīna un klavulānskābes kombināciju jutīgas baktērijas, ārstēšanai suņiem un kaķiem:

- Ādas infekcijas (virspusējā un dziļā pioderma), kuras ierosina stafilokoki (t. sk. beta-laktamāzi sintezējošie celmi) un *Streptococcus spp.*
- Urīntrakta infekcijas, kuras ierosina stafilokoki (t. sk. beta-laktamāzi sintezējošie celmi), streptokoki un *Pasteurella spp.*

- Mutes dobuma (gļotādas) infekcijas, kuras ierosina *Clostridium spp*, *Corynebacterium spp.*, *Staphylococcus spp.* (t. sk. beta-laktamāzi sintezējošie celmi), *Streptococcus spp.*, *Bacteroides spp* (t. sk. beta-laktamāzi sintezējošie celmi), *Fusobacterium necrophorum* un *Pasteurella spp.*

Ieteicams ārstēšanas sākumā veikt antibiotiku jutības pārbaudi un ārstēšanu turpināt tikai gadījumā, ja testa rezultāti ir apmierinoši.

7. LIETOŠANAS METODE UN IEVADĪŠANAS VEIDS

Tabletes iekšķīgai lietošanai.

Ieteicamā deva ir 12.5 mg aktīvo vielu kombinācijas (=10 mg amoksicilīna un 2.5 mg klavulānskābes) uz kilogramu ķermeņa svara divas reizes dienā.

Grūti ārstējamu ādas infekciju gadījumā devu dubulto (25 mg uz kg ķermeņa svara divas reizes dienā).

Sīkākai informācijai pirms lietošanas skatīt iepakojumam pievienoto instrukciju.

8. IEROBEŽOJUMU PERIODS DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nav piemērojams.

9. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

Pirms lietošanas skatīt iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

10. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Derīgs līdz:

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Neuzglabāt temperatūrā virs 25°C.

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā.

Ārstēšanas laikā sadalītās tabletes uzglabāt sausā vietā (ieteicams alumīnijā /alumīnija plāksnītē); neizlietotās sadalītās tabletes jāiznīcina.

12. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI RĪCĪBAI AR NEIZLIETOTĀM VETERINĀRĀM ZĀLĒM VAI TO ATKRITUMIEM, JA TĀDI IR

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar vietējo normatīvo aktu prasībām

13. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM” UN NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI UN LIETOŠANU, ja piemērojami

Lietošanai dzīvniekiem. Receptu veterinārās zāles.

14. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEPIEEJAMĀ UN NEREDZAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā.

15. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Le Vet B.V.,
Wilgenweg 7,
TV Oudewater, 3421
Nīderlande

16. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS

V/NRP/08/1611

17. RAŽOŠANAS SĒRIJAS NUMURS

Sērija:

MARKĒJUMS
V/NRP/08/1611

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Clavubactin 50/12,5 mg

50/12,5 mg tabletes iekšķīgai lietošanai suņiem un kaķiem.

2. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Le Vet B.V.,
Wilgenweg 7,
TV Oudewater, 3421
Nīderlande

3. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Derīgs līdz:

4. SĒRIJAS NUMURS

Sērija:

5. VĀRDI "LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM"

Lietošanai dzīvniekiem