

PAKKAUSSSELOSTE

Spectrabactin Vet 400 mg / 100 mg tabletit koiralle

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Alankomaat

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Laboratorio Reig Jofré SA
Jarama s/n Polígono Industrial
45007 Toledo
Espanja

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEESEN NIMI

Spectrabactin Vet 400 mg / 100 mg tabletit koiralle
amoksisilliini 400 mg, klavulaanihappo 100 mg

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

1 tabletti sisältää:

Vaikuttavat aineet:

Amoksisilliini (amoksisilliinitrihydraattina) 400 mg
Klavulaanihappo (kaliumklavulanaattina) 100 mg

Apuaine:

Erytrosümi (E127) 7,5 mg

Pitkänomaisia vaaleanpunaisia, jakouurteellisia, liha-aromia sisältäviä tabletteja.

4. KÄYTTÖAIHEET

Amoksisilliinin ja klavulaanihapon yhdistelmälle herkkien bakteerien aiheuttamien tulehdusten hoito, kun kliininen kokemus ja/tai herkkyysmääritys viittaa siihen, että valmiste on käyttötarkoituksesta ensisijainen lääke.

Valmisten käyttötarkoitukset ovat seuraavat:

Ihon tulehdukset (syvät ja pinnalliset pyodermat mukaan lukien), joiden aiheuttajina ovat *Staphylococcus* spp. ja *Streptococcus* spp.

Suuontelon (limakalvojen) tulehdukset, joiden aiheuttajina ovat *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Bacteroides* spp. and *Pasteurella* spp.

Virtsateiden tulehdusset, joiden aiheuttajina ovat *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Escherichia coli* ja *Proteus mirabilis*
Hengitysteiden tulehdusset, joiden aiheuttajina ovat *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., ja *Pasteurella* spp.
;

Maha-suolikanavan tulehdusset, joiden aiheuttajina ovat *Escherichia coli* ja *Proteus mirabilis*.

5. VASTA-AIHEET

- Ei saa käyttää kaniineille, marsuille, hamstereille eikä gerbiileille.
Ei saa käyttää eläimille, joiden tiedetään olevan yliherkkiä penisilliinille tai muille beetalaktaamiryhmän aineille tai apuaineille.
Ei saa käyttää eläimille, joilla on munuaisten toimintahäiriöön liittyvä virtsanerityksen puute tai vähävirtsaisuus.
Ei saa käyttää tapauksissa, joissa joissa esiintyy tunnettua resistenssiä amoksisilliinin ja klavulaanhapon yhdistelmälle.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Lieviä ruoansulatuskanavan oireita (ripuli ja oksentelu) saattaa esiintyä valmistenantamisen jälkeen. Joskus saattaa esiintyä allergisia reaktioita (ihoreaktiot, anafylaksia), verisolujen häiriötä ja paksusuolitulehdusta. Tällöin valmistenantaminen on keskeytettävä ja on hoidettava oireita. Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

7. KOHDE-ELÄINLAJI(T)

Koira.

8. ANNOTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Noudata eläinlääkärin antamia annostusohjeita.
Annetaan vain suun kautta. Annostus on 10 mg amoksisilliinia / 2,5 mg klavulaanhappoa painokiloa kohti kahdesti päivässä. Tabletti voidaan puolittaa.
Oikean annostuksen varmistamiseksi ja aliannostuksen välttämiseksi eläimen paino on määritettävä mahdollisimman tarkasti.
Seuraava taulukko on tarkoitettu valmistenantoto-ohjeeksi vakioannoksella 10 mg amoksisilliinia / 2,5 mg klavulaanhappoa painokiloa kohti kahdesti päivässä.

Eläimen paino (kg)	Tablettia kahdesti päivässä
> 30 to ≤ 40	1
> 40 to ≤ 60	1½
> 60 to ≤ 80	2

Vaikeissa infektioissa annos voidaan kaksinkertaistaa eli 20 mg amoksisilliinia / 5 mg klavulaanhappoa painokiloa kohti kahdesti päivässä.

Hoidon kesto:

Rutiinitapaukset kaikissa käyttöaiheissa:

Suurimmassa osassa rutiinitapauksista riittää 5–7 päivän hoito. Jos hoito ei ole tehonnut 5–7 päivässä, eläin on tutkittava uudelleen.

Krooniset tai vaikeat infektiot:

Kroonisissa tapauksissa saatetaan tarvita pidempi mikrobilääkehoito. Tällaisissa tilanteissa eläinlääkäri päättää hoidon kokonaiskestosta. Hoidon on kuitenkin oltava niin pitkä, että bakteeriperäinen tauti paranee täysin.

9. ANNOSTUSOHJEET

Tabletit voidaan lisätä pieneen määärään ruokaa.

10. VAROAIKA (VAROAJAT)

Ei oleellinen.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Älä säilytä yli 25 °C.

Säilytä puolitettut tabletit läpipainopakkauksessa.

Kaikki 12 tunnin jälkeen jääneet puolitettut tabletit on hävitettävä.

Älä käytä tästä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu läpipainopakkauksessa ja pahvikotelossa merkinnän EXP jälkeen. Erääntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

12. ERITYISVAROITUKSET

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Varovaisuutta suositellaan käytettäessä valmistetta muille kuin kohdassa ”Vasta-aiheet” mainituille pienille kasvinsyöjille.

Eläimillä, joilla on maksan tai munuaisten toimintahäiriö, annostusta on harkittava tarkoin.

Valmisten käytön pitää perustua herkkyysmääritykseen, ja siinä on otettava huomioon laajakirjoisten antibioottien käyttöä koskevat kansalliset mikrobilääkesuositukset. Ei saa käyttää tapauksissa, joissa bakteerit ovat herkkiä kapeakirjoisille penisilliineille tai pelkälle amoksisilliinille.

Tässä pakkausselosteessa annettujen ohjeiden vastainen käyttö saattaa lisätä amoksisilliinille ja klavulaanihapolle vastustuskykyisten bakterikantojen esiintyvyyttä ja vähentää muiden beetalaktaamiantibioottien tehoa mahdollisen ristikkäisresistenssin vuoksi.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava:

Penissiliinit ja kefalosporiinit saattavat aiheuttaa yliherkkyysreaktioita (allergiaa) pistoksena, hengitetynä, nieltynä tai ihokontaktin jälkeen. Penissiliiniyliherkkyys voi aiheuttaa ristireaktion kefalosporiineille ja päinvastoin. Näiden aineiden aiheuttamat allergiset reaktiot voivat joskus olla vakavia.

- Älä käsittele tästä valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt sen aineosille tai jos sinua on kehotettu olemaan käsittelemättä vastaavia valmisteita.

- Käsittele valmistetta erittäin varovasti altistumisen välttämiseksi. Ryhdy kaikkiin suositeltuihin varotoimiin.
- Jos valmisteelle altistuminen aiheuttaa oireita, esimerkiksi ihottumaa, ota yhteys lääkäriin ja näytä lääkärille tämä varoitus. Kasvojen, huulien tai silmien turvotus tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita ja vaativat välitöntä lääkärinhoitoa.
- Pese kädet käytön jälkeen.

Tiineys ja imetykset:

Rotilla ja hiirillä tehdyissä laboratoriotutkimuksissa ei ole havaittu viitteitä epämuodostuvia aiheuttavista tai sikiötoksista vaikutuksista. Tiineillä tai imettävillä koirilla ei ole tehty tutkimuksia. Valmistetta voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Bakteerien lisääntymistä estäävät antibiootit (esim. kloramfenikoli, makrolidit, sulfonamidit ja tetrasykliinit) voivat estää penisilliinien antibakteerisia vaikutuksia.

Allergisten ristireaktioiden mahdollisuus muiden penisilliinien kanssa on otettava huomioon. Penisilliinit saattavat tehostaa aminoglykosidien vaikutusta.

Yliannostus (oireet, häätätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Lieviä ruoansulatuskanavan oireita (ripuli ja oksentelu) saattaa esiintyä normaalina useammin yliannostuksen jälkeen.

13. ERITYiset varotoimet käyttämättömän valmisteen tai lääkejätteen hävittämiseksi

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

01.09.2020

15. MUUT TIEDOT

Eläimille. Reseptivalmiste.

Pakkauskoot: 12, 24 tai 120 tabletin pahvikotelo, joka koostuu 2, 4 tai 20 läpipainopakkauksesta, joista kukin sisältää kuusi tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

BIPACKSEDEL
Spectrabactin Vet 400 mg/100 mg tablett för hund

**1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR
FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV
TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV
TILLVERKNINGSSATS, OM OLika**

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Nederlanderna

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Laboratorio Reig Jofré SA
Jarama Polígono Industrial
45007 Toledo
Spanien

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Spectrabactin Vet 400 mg/100 mg tablett för hund
amoxicillin 400 mg, klavulansyra 100 mg

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 tablett inne håller:

Aktiva substanser:

Amoxicillin (som amoxicillintrihydrat) 400 mg
Klavulansyra (som kaliumklavulanat) 100 mg

Hjälpämne(n):

Erytrosin (E127) 7,5 mg

Rosa, avlånga räfflade tablett med köttsmak.

4. ANVÄNDNINGSMÖRÅDE(N)

För behandling av bakteriella infektioner känsliga för amoxicillin i kombination med klavulansyra där klinisk erfarenhet och/eller känslighetstester indikerar att produkten är lämplig.

Användningsområdena innehållar:

Hudinfektioner (inklusive djup och ytlig pyoderma) förknippade med *Staphylococci* och *Streptococci*; *Staphylococcus* spp. och *Streptococcus* spp.;

Infektioner i munhålan (slemhinnor) förknippade med *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp.,

Staphylococcus spp., *Streptococcus* spp., *Bacteroides* spp. och *Pasteurella* spp.;

Urvägsinfektioner förknippade med *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Escherichia coli* och *Proteus mirabilis*;

Infektioner i andningsvägarna förknippade med *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., och *Pasteurella* spp. Mag-tarminfektioner förknippade med *Escherichia coli* och *Proteus mirabilis*.

5. KONTRAINDIKATIONER

Skall inte användas till kaniner, marsvin, hamstrar eller gerbiler.
Skall inte användas till djur med känd överkänslighet för penicillin eller ämnen i betalaktam-gruppen eller något av hjälpmännen.
Skall inte användas till djur med liten eller ingen urinering där detta är förknippat med njurproblem.
Skall inte användas vid känd resistens mot kombinationen amoxicillin och klavulansyra.

6. BIVERKNINGAR

Lindriga mag-/tarmproblem (diarré, kräkningar) kan uppstå efter användning av produkten.
Allergiska reaktioner (hudreaktioner, anafylaxi), bloddysskasi och kolit kan tillståta emellanåt. I dessa fall ska behandlingen avbrytas och symtomen behandlas. Om du ser tecken på några allvarliga biverkningar eller andra biverkningar som inte nämns i den här bipacksedeln ska du informera veterinären.

7. DJURSLAG

Hund.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Ges endast via munnen. Doseringen är 10 mg amoxicillin/2,5 mg klavulansyra/kg kroppsvikt två gånger per dag. Tablettorna kan halveras.

För att dosen ska bli korrekt ska kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt, för att undvika underdosering.

Följande tabell är avsedd som vägledning vid dosering med standarddosen 10 mg amoxicillin/2,5 mg klavulansyra/kg två gånger per dag.

Kroppsvikt (kg)	Antal tablettor två gånger per dag
> 30 to ≤ 40	1
> 40 to ≤ 60	1½
> 60 to ≤ 80	2

Vid svårbehandlade fall kan dosen dubblas till 20 mg amoxicillin/5 mg klavulansyra/kg kroppsvikt två gånger per dag.

Behandlingens varaktighet:

Rutinfall som innehåller alla användningsområden:

De flesta rutinfall svarar efter 5 till 7 dagars behandling. Vid utebliven effekt efter 5-7 dagars behandling skall en ny undersökning göras.

Kroniska eller svårbehandlade fall:

Vid kroniska fall kan längre antibakteriella behandlingar vara nödvändiga. Under sådana omständigheter ska behandlingens längd baseras på veterinärens bedömning, men behandlingen måste vara tillräckligt lång för att kunna säkerställa eliminering av aktuellt agens.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Tablettorna kan ges tillsammans med lite mat.

10. KARENSTID(ER)

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Delade tabletter ska förvaras i blisterförpackningen.

Alla delade tabletter som finns kvar efter 12 timmar ska kastas.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på blister och kartongen; efter Utg. dat.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. SÄRSKILD(A) WARNING(AR)

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Iakttag försiktighet om produkten används till mindre växtätare utöver de som anges i avsnittet "Kontraindikationer".

Hos djur med lever- eller njurproblem måste doseringsprogrammet utvärderas noggrant.

Användning av produkten ska baseras på känslighetstester varvid hänsyn måste tas till gällande nationell och lokal lagstiftning avseende användning av bredspektrumantibiotika. Använd inte produkten för bakterier som är känsliga för penicillin med smalt spektrum eller för amoxicillin som enskild substans. Om läkemedlet används på ett sätt som avviker från de anvisningar som ges i bipacksedeln, kan förekomsten av bakterier som är resistenta (motståndskraftiga) mot amoxicillin och klavulansyra öka, vilket kan försämra effektiviteten vid behandling med annan betalaktam-antibiotika, till följd av risken för korsresistens.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka överkänslighet (allergi) efter injicering, inandning, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan orsaka korsreaktioner mot cefalosporiner och vice versa. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan i vissa fall vara allvarliga.

- Hantera inte den här produkten om du är överkänslig, eller har avrätts från att arbeta med sådana läkemedel.
- Hantera den här produkten med stor försiktighet för att undvika exponering, och vidta alla rekommenderade förebyggande åtgärder.
- Om du utvecklar symptom efter exponering (t.ex. hudutslag) så ska du söka läkarhjälp och visa läkaren den här varningen. Svullnad i ansiktet, läppar eller ögon, eller andningssvårigheter är allvarliga symptom som kräver snabb läkarhjälp.
- Tvätta händerna efter användning.

Dräktighet och digivning:

Laboratoriestudier på råttor och möss har inte uppvisat några bevis på fosterskador eller fosterskadande effekter. Inga studier har gjorts på hundar under dräktighet eller laktation. Använd endast baserat på ansvarig veterinärs nytta/risk-bedömning.

Interaktion med andra läkemedel och andra interaktioner:

Bakteriehämmande antibiotika (t.ex. kloramfenikol, makrolider, sulfonamider och tetracykliner) kan dämpa penicillinetts antibakteriella effekter.

Risken för allergiska korsreaktioner med andra penicilliner måste beaktas.

Penicilliner kan öka effekten av aminoglykosider.

Överdosering (symtom, akuta åtgärder, motgift):

Lättare mag-/tarmsymtom (diarré, kräkningar) kan inträffa oftare efter överdosering av produkten.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDÉ FALL

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

SE –

FI – [01.09.2020](#)

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

För djur. Receptbelagt.

Förpackningsstorlekar: 12, 24 eller 120 tabletter per förpackning bestående av 2, 4 eller 20 blistrar, där varje

blistrar innehåller 6 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.