

PAKKAUSSELOSTE

Clavaseptin 40 mg/10 mg tabletit koiralle ja kissalle
Clavaseptin 50 mg/12,5 mg tabletit koiralle ja kissalle
Clavaseptin 200 mg/50 mg tabletit koiralle
Clavaseptin 400 mg/100 mg tabletit koiralle

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

Myyntiluvan haltija ja valmistaja:

VETOQUINOL
MAGNY-VERNOIS
F-70200 LURE
RANSKA

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Clavaseptin 40 mg/10 mg tabletit koiralle ja kissalle
Clavaseptin 50 mg/12,5 mg tabletit koiralle ja kissalle
Clavaseptin 200 mg/50 mg tabletit koiralle
Clavaseptin 400 mg/100 mg tabletit koiralle

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Yksi tabletti sisältää:

	Clavaseptin 40 mg/10 mg	Clavaseptin 50 mg/12,5 mg	Clavaseptin 200 mg/50 mg	Clavaseptin 400 mg/100 mg
Amoksisilliini (amoksisilliinitrihydraattina)	40 mg	50 mg	200 mg	400 mg
Klavulaanihappo (kaliumsuolana)	10 mg	12,5 mg	50 mg	100 mg
Ruskea rautaoksidi (E172)	0,095 mg	0,120 mg	0,475 mg	0,950 mg

4. KÄYTTÖAIHEET

Koira: amoksisilliini-klavulaanihappoyhdistelmälle herkkien *Pasteurella* spp., *Streptococcus* spp. ja *Escherichia coli* -bakteerien aiheuttamien hampaan kiinnityskudostulehduksen hoito tai lisähoito.

Kissa: amoksisilliini-klavulaanihappoyhdistelmälle herkkien *Pasteurella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. ja *Escherichia coli* -bakteerien aiheuttamien ihotulehdusten, haavojen ja paiseiden hoito.

5. VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää eläimille, joiden tiedetään olevan yliherkkiä penisilliinille tai muille beetalaktaamiryhmän aineille tai apuaineille.

Ei saa antaa gerbiileille, marsuille, hamstereille, kaneille ja chinchilloille.
Ei saa antaa hevosille ja märehäijöille.
Ei saa käyttää eläimille, joilla on vaikea munuaisten vajaatoiminta ja siihen liittyvä vähävirtsaisuus tai virtsaamattomuus.
Ei saa käyttää tapauksissa, joissa tiedetään esiintyvän resistenssiä amoksisilliiniin ja klavulaanihapon yhdistelmälle.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Oksentelua ja ripulia voi esiintyä. Hoito voidaan keskeyttää haittavaikutusten vakavuuden ja eläinlääkärin suorittaman hyöty-haitta-arvioinnin perusteella.

Myös yliherkkyysoireita (allergiset ihoreaktiot, anafylaksia) voi esiintyä.
Näissä tapauksissa hoito tulee keskeyttää ja antaa oireenmukaista hoitoa.

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Koira ja kissa.

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Clavaseptin 40 mg/10 mg tabletit koiralle ja kissalle

Suosittelun annos koirille ja kissoille on 10 mg amoksisilliiniä / 2,5 mg klavulaanihappoa elopainokiloa kohti kahdesti päivässä suun kautta seuraavan taulukon mukaisesti (tablettien lukumäärä):

Eläimen paino (kg)	Clavaseptin 40 mg/10 mg tabletit (1 tabletti neljää elopainokiloa kohti 12 tunnin välein)
1,0 – 2,0	½
2,1 – 4,0	1
4,1 – 6,0	1 ½
6,1 – 8,0	2

Vaikeissa infektoissa voidaan käyttää kaksinkertaista annosta eli 20 mg amoksisilliiniä ja 5 mg klavulaanihappoa elopainokiloa kohden kahdesti päivässä.

Clavaseptin 50 mg/12,5 mg tabletit koiralle ja kissalle

Suosittelun annos koirille ja kissoille on 10 mg amoksisilliiniä / 2,5 mg klavulaanihappoa elopainokiloa kohti kahdesti päivässä suun kautta seuraavan taulukon mukaisesti (tablettien lukumäärä):

Eläimen paino (kg)	Clavaseptin 50 mg/12,5 mg tabletit (1 tabletti viittä elopainokiloa kohti 12 tunnin välein)
1,0 - 2,5	½
2,6 - 5,0	1
5,1 - 7,5	1 ½
7,6 - 10,0	2

Vaikeissa infektioissa voidaan käyttää kaksinkertaista annosta eli 20 mg amoksisilliiniä ja 5 mg klavulaanihappoa elopainokiloa kohden kahdesti päivässä.

Clavaseptin 200 mg/50 mg tabletit koiralle

Suosittelun annos koirille on 10 mg amoksisilliiniä / 2,5 mg klavulaanihappoa elopainokiloa kohti kahdesti päivässä suun kautta seuraavan taulukon mukaisesti (tablettien lukumäärä):

Eläimen paino (kg)	Clavaseptin 200 mg/50 mg tabletit (1 tabletti 20 elopainokiloa kohti 12 tunnin välein)
8,1 - 10	½
10,1 - 20	1
20,1 - 30	1 ½
30,1 - 40	2

Vaikeissa infektioissa voidaan käyttää kaksinkertaista annosta eli 20 mg amoksisilliiniä ja 5 mg klavulaanihappoa elopainokiloa kohden kahdesti päivässä.

Clavaseptin 400 mg/100 mg tabletit koiralle

Suosittelun annos koirille on 10 mg amoksisilliiniä / 2,5 mg klavulaanihappoa elopainokiloa kohti kahdesti päivässä suun kautta seuraavan taulukon mukaisesti (tablettien lukumäärä):

Eläimen paino (kg)	Clavaseptin 400 mg/100 mg tabletit (1 tabletti 40 elopainokiloa kohti 12 tunnin välein)
30,1 - 40	1
40,1 - 60	1 ½
60,1 - 80	2

Vaikeissa infektioissa voidaan käyttää kaksinkertaista annosta eli 20 mg amoksisilliiniä ja 5 mg klavulaanihappoa elopainokiloa kohden kahdesti päivässä.

Hoidon kesto:

- 7 päivää hampaan kiinnityskudostulehduksen hoitoon koirilla.
- 7 päivää ihotulehdusten, haavojen ja paiseiden hoitoon kissoilla. Eläinten kliininen tila pitäisi arvioida uudelleen 7 päivän kuluttua ja jatkaa hoitoa tarvittaessa edelleen 7 päivän ajan. Vaikeita ihotulehduksia voidaan hoitaa tätäkin pidempään hoitavan eläinlääkärin harkinnan mukaan.

9. ANNOSTUSOHJEET

Oikean annoksen määrittämiseksi ja aliannostuksen välttämiseksi eläin tulee punnita mahdollisimman tarkasti.

10. VAROAIKA

Ei oleellinen.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä alle 25 °C:ssa. Säilytä alkuperäispakkauksessa.

Avatun pakkauksen kesto aika ensimmäisen avaamisen jälkeen: 16 tuntia.
Säilytä puolitetu tabletti avatussa läpipainopakkauksessa ja käytä 16 tunnin kuluessa.

Älä käytä tätä eläinlääkevalmistetta eräntymispäivän jälkeen, joka on ilmoitettu ulkopakkauksessa EXP jälkeen. Eräntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

12. ERITYISVAROITUKSET

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Eläimille, joilla on heikentynyt maksan ja munuaisten toiminta, valmistetta tulee käyttää eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella ja annostus pitää arvioida huolellisesti. Suositellaan varovaisuutta annosteltaessa muille kuin kohdassa 5 mainituille pienille kasvissyöjille.

Valmisteen käytön tulisi perustua herkkyysmääritykseen.

Valmisteen sopimaton käyttö voi lisätä amoksisilliinille ja klavulaanihapolle vastustuskykyisten bakteerikantojen esiintyvyyttä sekä heikentää muiden beetalaktaamiantibioottien tehoa johtuen mahdollisesta ristiresistenssistä. Valmistetta käytettäessä tulee huomioida viralliset ja paikalliset suositukset mikrobilääkkeiden käytöstä. Älä käytä bakteeritulehduksissa, joihin tehoa myös kapeakirjoinen penisilliini tai amoksisilliini ainoana hoitona.

Erityiset varotoimet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Penisilliinit ja kefalosporiinit voivat aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa) injektion, hengittämisen, nielemisen tai ihokontaktin jälkeen. Yliherkkyys penisillineille voi aiheuttaa ristireaktioihin kefalosporiinien kanssa ja päinvastoin. Näiden aineiden aiheuttamat allergiset reaktiot voivat joskus olla vakavia.

1. Älä käsittele valmistetta, jos tiedät olevasi herkistynyt sen ainesosille tai jos sinua on kehoitettu olemaan käsittelemättä vastaavia valmisteita.
2. Käsittele tätä valmistetta hyvin huolellisesti välttääksesi altistusta noudattaen kaikkia suositeltuja varotoimia.
3. Jos sinulle tulee altistumisen jälkeen oireita kuten ihottumaa, tulee sinun ottaa yhteys lääkäriin ja esittää tämä varoitus lääkärille.
Kasvojen, huulten tai silmien turvotus tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita ja vaativat välitöntä lääkärin hoitoa.

Pese kädet tablettien käsittelyn jälkeen.

Käyttö tiineyden, laktation tai muninnan aikana

Valmisteen turvallisuutta tiineyden ja laktation aikana ei ole selvitetty.

Laboratoriotutkimuksissa rotilla ei ole löydetty näyttöä epämuodostumia aiheuttavista, sikiötoksisista tai emälle toksisista vaikutuksista. Voidaan käyttää ainoastaan hoidosta vastaavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Amoksisilliinin bakteereita tappava teho saattaa heikentyä, jos samanaikaisesti käytetään bakteerien lisääntymistä estäviä valmisteita kuten makrolideja, tetrasykliinejä, sulfonamideja ja kloramfenikolia.

Mahdollinen allerginen ristireaktio muiden penisilliinien kanssa on otettava huomioon.

Penisilliinit voivat lisätä aminoglykosidien tehoa.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet), (tarvittaessa)

Annettaessa 28 päivän ajan kolme kertaa suositusannosta suurempaa annosta havaittiin kissoilla kolesteroliarvon laskua ja oksentelua ja koirilla ripulia. Yliannostustapauksessa hoito on oireenmukaista.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI

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

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

7.4.2016

15. MUUT TIEDOT

Pakkauskoko:

Alumiini/alumiini-läpipainopakkaus, jossa on 10 tablettia/liuska.

40 mg/10 mg, 200 mg/50 mg ja 400 mg/100 mg: Pahvikotelo: 10, 20, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 400, 500, 600, 750 ja 1000 tablettia.

50 mg/12,5 mg: Pahvikotelo: 10, 100, 250 ja 500 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

Myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja Suomessa:

FaunaPharma Oy, PL 12, 02211 Espoo, info@faunapharma.fi

BIPACKSEDEL

Clavaseptin 40 mg/10 mg tabletter för hund och katt
Clavaseptin 50 mg/12,5 mg tabletter för hund och katt
Clavaseptin 200 mg/50 mg tabletter för hund
Clavaseptin 400 mg/100 mg tabletter 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

Sverige: Vétoquinol Scandinavia AB, Box 9, 265 21 Åstorp

Finland: Vétoquinol, Magny-Vernois, F-70200 Lure, Frankrike

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Vétoquinol

Magny-Vernois

F-70200 Lure

Frankrike

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Clavaseptin 40 mg/10 mg tabletter för hund och katt
Clavaseptin 50 mg/12,5 mg tabletter för hund och katt
Clavaseptin 200 mg/50 mg tabletter för hund
Clavaseptin 400 mg/100 mg tabletter för hund
Amoxicillin/klavulansyra

3. DEKLARATION AV AKTIVA SUBSTANSER OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Varje tablett Clavaseptin 40 mg/10 mg innehåller:

Amoxicillin (som amoxicillintrihydrat)	40 mg
Klavulansyra (som kaliumsalt)	10 mg
Brun järnoxid (E172)	0,095 mg

Varje tablett Clavaseptin 50 mg/12,5 mg innehåller:

Amoxicillin (som amoxicillintrihydrat)	50 mg
Klavulansyra (som kaliumsalt)	12,5 mg
Brun järnoxid (E172)	0,120 mg

Varje tablett Clavaseptin 200 mg/50 mg innehåller:

Amoxicillin (som amoxicillintrihydrat)	200 mg
Klavulansyra (som kaliumsalt)	50 mg
Brun järnoxid (E172)	0,475 mg

Varje tablett Clavaseptin 400 mg/100 mg innehåller:

Amoxicillin (som amoxicillintrihydrat)	400 mg
Klavulansyra (som kaliumsalt)	100 mg
Brun järnoxid (E172)	0,950 mg

Beige skårad tablett som kan delas i lika stora halvor.

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE(N)

Hund: Behandling eller understödande behandling av infektioner i munhålan (periodontala infektioner) förorsakad av bakterier som är känsliga för amoxicillin i kombination med klavulansyra, dvs. *Pasteurella* spp., *Streptococcus* spp. och *Escherichia coli*.

Katt: Behandling av hudinfektioner (inklusive sår och abscesser) förorsakade av bakterier känsliga för amoxicillin i kombination med klavulansyra, dvs. *Pasteurella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. och *Escherichia coli*.

5. KONTRAINDIKATIONER

Använd inte till djur med känd överkänslighet mot penicilliner, andra substanser som tillhör betalaktamgruppen eller mot någohjälpämne.

Använd inte till ökenråtta, marsvin, hamster, kanin och chinchilla.

Använd inte till hästar och idisslande djur.

Använd inte till djur med allvarligt nedsatt njurfunktion i kombination med liten eller ingen urinproduktion.

Använd inte vid känd resistens mot kombinationer av amoxicillin och klavulansyra.

6. BIVERKNINGAR

Kräkningar och diarré kan uppträda. Behandlingen kan behöva avbrytas om biverkningarna blir allvarliga eller efter nytta/riskbedömning av veterinären.

Överkänslighetsreaktioner (allergiska hudreaktioner, anafylaxi) kan uppträda. I sådana fall bör behandlingen avbrytas och symptomen behandlas.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna information, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Hund och katt.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG

Clavaseptin 40 mg/10 mg tablett för hund och katt:

Den rekommenderade doseringen är 10 mg/amoxicillin/2,5 mg klavulansyra per kg kroppsvikt givet 2 gånger dagligen oralt (via munnen) till hund och katt enligt följande tabell (antal tablett):

Kroppsvikt (kg)	Clavaseptin 40 mg/10 mg (1 tablett per 4 kg kroppsvikt var 12:e timme)
-----------------	---

1,0 – 2,0	½
> 2 – 4,0	1
>4 – 6,0	1½
>6 – 8,0	2

Vid allvarliga infektioner hos respektive djurslag kan dosen dubblas till 20 mg amoxicillin/ 5 mg klavulansyra per kg kroppsvikt 2 gånger dagligen.

Clavaseptin 50 mg/12,5 mg tablett för hund och katt:

Den rekommenderade doseringen är 10 mg amoxicillin/2,5 mg klavulansyra per kg kroppsvikt givet 2 gånger dagligen oralt (via munnen) till hund och katt enligt följande tabell (antal tabletter):

Kroppsvikt (kg)	Clavaseptin 50 mg/12,5 mg (1 tablett per 5 kg kroppsvikt var 12:e timme)
1,0 – 2,5	½
>2,5 – 5,0	1
>5 – 7,5	1½
>7,5 – 10,0	2

Vid allvarliga infektioner hos respektive djurslag kan dosen dubblas till 20 mg amoxicillin/ 5 mg klavulansyra per kg kroppsvikt 2 gånger dagligen.

Clavaseptin 200 mg/50 mg tablett för hund:

Den rekommenderade doseringen är 10 mg/amoxicillin/2,5 mg klavulansyra per kg kroppsvikt givet 2 gånger dagligen oralt (via munnen) till hund enligt följande tabell (antal tabletter):

Kroppsvikt (kg)	Clavaseptin 200 mg/50 mg (1 tablett/20 kg kroppsvikt var 12:e timme)
>8 – 10	½
>10 – 20,0	1
>20 – 30,0	1½
>30 – 40,0	2

För hundar: Vid allvarliga infektioner i munhålan kan dosen ökas till 20 mg amoxicillin / 5 mg klavulansyra/kg kroppsvikt 2 gånger dagligen.

Clavaseptin 400 mg/100 mg tablett för hund:

Den rekommenderade doseringen är 10 mg/amoxicillin/2,5 mg klavulansyra per kilogram kroppsvikt givet 2 gånger dagligen oralt (via munnen) till hund enligt följande tabell (antal tabletter):

Kroppsvikt (kg)	Clavaseptin 400 mg/100 mg (1 tablett/40 kg kroppsvikt var 12:e timme)
>30 – 40,0	1
>40 – 60,0	1½
>60 – 80,0	2

För hundar. Vid allvarliga infektioner i munhålan kan dosen ökas till 20 mg amoxicillin / 5 mg klavulansyra/kg kroppsvikt 2 gånger dagligen.

Behandlingstid

- 7 dagar för behandling av infektioner i munhålan hos hund.
- 7 dagar för behandling av hudinfektioner hos katt (även sår och varbildningar). Det kliniska svaret bör utvärderas efter 7 dagar och behandlingen kan fortsätta i ytterligare 7 dagar vid behov. Allvarliga hudinfektioner kan kräva ännu längre behandlingstid och detta bör beslutas av den ansvarige veterinären.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

För att säkerställa rätt dosering bör kroppsvikten bestämmas så noggrant som möjligt för att undvika för låg dos.

10. KARENSTID

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25°C. Förvaras i originalförpackningen.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 16 timmar.

Lägg tillbaka halverade tabletter i det öppnade blistret och använd inom 16 timmar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

För djur med försämrad lever- och njurfunktion bör produkten endast användas efter en nytta/riskbedömning av ansvarig veterinär. Doseringen bör noga övervägas.

Försiktighet bör iakttas vid behandling av små växtätare andra än de som nämns i avsnitt Kontraindikationer.

Användning av produkten bör baseras på bestämning av bakteriens känslighet.

Felaktig användning av produkten kan öka risken för bakterier som blir resistenta mot amoxicillin/klavulansyra och sänka effektiviteten av behandling med andra β -laktamantibiotika p.g.a risken för korsresistens. Användningen av produkten bör ta hänsyn till officiella och lokala rekommendationer om antibiotika. Använd inte mot bakterier som är känsliga mot penicillin med smalt spektrum eller mot amoxicillin som enskild substans.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur

Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi) efter injektion, inandning, intag eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan ge korsreaktioner mot cefalosporiner och tvärtom. De allergiska reaktionerna på dessa substanser kan emellanåt vara allvarliga.

1. Hantera inte produkten om du vet att du är överkänslig mot den eller om du rekommenderats att inte arbeta med liknande läkemedel.

2. Hantera produkten med stor försiktighet för att undvika exponering. Följ alla rekommenderade försiktighetsåtgärder.
3. Om du efter exponering utvecklar symptom som hudutslag bör du söka medicinsk vård och visa den här varningen för läkaren. Svullnad i ansiktet, på läpparna eller i ögonen eller andningssvårigheter är mer allvariga symptom och kräver omedelbar medicinsk vård.

Tvätta händerna efter användning.

Användning under dräktighet och digivning

Läkemedlets säkerhet har inte fastställts under dräktighet och digivning. Laboratoriestudier på råttor har inte visat fosterskadande effekter eller skadliga effekter på modern. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Den bakteriedödande effekten av amoxicillin kan minska vid samtidig användning av bakteriehämmande substanser som makrolider, tetracykliner, sulfonamider och kloramfenikol. Risken för allergiska korsreaktioner med andra penicilliner bör beaktas. Penicilliner kan öka effekten av aminoglykosider.

Överdoser

Vid 3 gånger den rekommenderade dosen under 28 dagar sågs sänkt kolesterolhalt och kräkningar hos katt och diarré hos hund. Vid överdosering rekommenderas symptomatisk vård.

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

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

2016-04-07

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackning

Aluminium/aluminium blisterförpackning med 10 tabletter per blisterkarta.

40 mg/10 mg, 200 mg/50 mg och 400 mg/100 mg: Kartongen innehåller 10, 20, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 400, 500, 600, 750 eller 1000 tabletter.

50 mg/12,5 mg: Kartongen innehåller 10, 100, 250 och 500 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta:

Sverige: Vetoquinol Scandinavia AB, Box 9, 265 21 Åstorp

Tel: 042 - 676 03

Fax: 042 - 676 04

E-post: info.se@vetoquinol.com

Finland: Ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning i Finland:

FaunaPharma Oy, PB 12, 02211 Esbo, info@faunapharma.fi