

1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Clamoxyl vet. 200 mg tabletter

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

1 tablett inneholder:

Virkestoff:

Amoksicillintrihydr. tilsvarende 200 mg amoksicillin

Hjelpestoff:

Gjær som smakskorrigens.

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

3. LEGEMIDDELFORM

Tabletter.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Hund og katt.

4.2 Indikasjoner, med angivelse av målarter

Til behandling av infeksjoner forårsaket av bakterier følsomme for amoksicillin.

4.3 Kontraindikasjoner

Penicillinallergi.

4.4 Spesielle advarsler for de enkelte målarter

Ingen.

4.5 Særlige forholdsregler

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet

Ikke relevant.

4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)

Som for andre penicilliner kan allergiske reaksjoner forekomme.

4.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Kan brukes til drektige og lakterende dyr.

4.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen kjente.

4.9 Dosering og tilførselsvei

Til oral administrasjon.

5 – 10 mg/kg 2 ganger daglig i 3 – 5 dager.

4.10 Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig

Det forventes ikke bivirkninger ved overdosering.

4.11 Tilbakeholdelsestid(er)

Ikke relevant.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk gruppe: ATCvet-kode: QJ01C A04

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Amoksisicillin er et bredspektrert semisyntetisk penicillin med en hurtig insettende baktericid effekt overfor både gram-positive og gram-negative bakterier. Likeledes har preparatet effekt overfor blandingsinfeksjoner med anaerobe bakterier.

5.2 Farmakokinetiske opplysninger

Amoksisicillin absorberes opp mot 90% etter peroral administrasjon. Terapeutiske serumkonsentrasjoner oppnås innen en time, uavhengig av samtidig føropptak. Effekten er også i stor grad uavhengig av pH i vev. Etter oral administrasjon oppnås også høye konsentrasjoner i tarmlumen og tarmvegg. Den aktive substansen inngår i det enterohepatiske kretsløp og utskilles hovedsakelig via nyrene.

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Liste over hjelpestoffer

Magnesiumstearat
Silika, kolloidal
Microcrystalline cellulosa
Metylcellulose

6.2 Relevante uforlikeligheter

Ingen.

6.3 Holdbarhet

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 3 år.

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

6.5 Indre emballasje, type og sammensetning

Blisterpakning med 10 og 100 tabletter.

6.6 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt veterinærpreparat, rester og emballasje fra bruken av slike preparater

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmark

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

7879

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE/SISTE FORNYELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 8.7.1993

Dato for siste fornyelse: 8.7.2008

10. OPPDATERINGSDATO

08.12.2021

FORBUD MOT SALG, UTLEVERING OG/ELLER BRUK

Ikke relevant.