

BIJSLUITER

CLINDORAL® 200 mg

tabletten voor honden

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

AST Beheer B.V., Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Lelypharma B.V., Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Clindoral, 200 mg tabletten voor honden

GEHALTE AAN WERKZAAM EN OVERIGE BESTANDELEN

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel:

Clindamycine (als hydrochloride) 200 mg

INDICATIES

Voor de behandeling van:

- geïnfecteerde wonden, abscessen en infecties van de mondholte geassocieerd met *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Bacteroides* spp., *Fusobacterium necrophorum* en *Clostridium perfringens*;
- osteomyelitis veroorzaakt door *Staphylococcus aureus*.

CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij dieren met ernstige leveraandoeningen.

BIJWERKINGEN

Geen bekend.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Voor orale toediening.

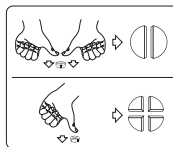
2 maal 10 mg clindamycine per kg lichaamsgewicht per dag, gedurende minimaal 3-5 dagen.

De behandeling van osteomyelitis dient tenminste 14 dagen te duren.

Naar gelang de klinische noodzaak bedraagt de therapie maximaal 28 dagen.

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

De tabletten kunnen worden verdeeld in 2 of 4 gelijke delen om nauwkeurige dosering te verzekeren. Plaats de tablet op een plat oppervlak, met de breuklijnen omhoog en de bolle (ronde) zijde naar het oppervlak.



Halve tablet: druk met uw duimen op beide zijden van de tablet.

Kwart tablet: druk met uw duim op het midden van de tablet.

WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren beneden 25°C.

Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Niet toedienen aan honden lichter dan 5 kg.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Het gebruik van het diergeneesmiddel dient plaats te vinden op grond van gevoeligheidstesten van uit het dier geïsoleerde bacteriën. Als dit niet mogelijk is, dient de behandeling gebaseerd te zijn op lokale epidemiologische informatie over de gevoeligheid van de betreffende bacteriën.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Niet van toepassing.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Geen gegevens beschikbaar.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Er is geen informatie beschikbaar.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

25 november 2015

OVERIGE INFORMATIE

Bruin glazen (type I) flacon met polyethyleen schroefdeksel à 50 of 100 tabletten of kartonnen omdoos met 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10, 15, 25 of 50 PVC/aluminium blister à 10 tabletten.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 5387

KANALISATIE

UDD



ASTfarma

AST Farma B.V.
Oudewater