

BIJSLUITER

SULFATRIM® 80/400 mg

tabletten voor honden en katten

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:
AST Beheer B.V., Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:
Lelypharma B.V., Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Sulfatrim 80/400 mg tabletten voor honden en katten

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Werkzame bestanddelen:

Per tablet:

Trimethoprim	80 mg
Sulfadiazine	400 mg

INDICATIE(S)

- respiratoire infecties veroorzaakt door *Klebsiella* spp. en *Pasteurella multocida*
- urogenitale infecties veroorzaakt door *Streptococcus* spp. en *Proteus mirabilis*
- huid- en wondinfecties veroorzaakt door *Staphylococcus* spp. en *Streptococcus* spp.
- otitis media veroorzaakt door *Staphylococcus* spp. en *Streptococcus* spp.

CONTRA-INDICATIE(S)

Geen bekend.

BIJWERKINGEN

- Anemie, leukopenie en thrombocytopenie;
- Bij honden bestaat de kans op het ontstaan van niet septische arthritis bij toediening van bepaalde trimethoprim sulfonamide combinaties;
- Keratoconjunctivitis sicca bij de hond.

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

DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond en kat

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Uitsluitend bestemd voor orale toediening.

25 mg sulfadiazine en 5 mg trimethoprim per kg lichaamsgewicht per dag gedurende minimaal 5 dagen.

WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Bewaren beneden 25°C.

Niet in de koelkast bewaren of invriezen.

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet te gebruiken na de vervaldatum vermeld op de doos na EXP.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Niet toedienen aan honden en katten lichter dan 4 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

In verband met mogelijke sensibilisatie en overgevoeligheidsreacties dient bij toepassing direct huidcontact te worden vermeden. Draag daartoe handschoenen.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

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

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

Polyethyleen flacon met polypropyleen schroefdop met 100 tabletten PVC/aluminiumfolie blisterverpakking met 25 of 50 keer 10 tabletten in een kartonnen doos.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkings-grootten in de handel worden gebracht.

REG NL 7849

KANALISATIE

UDD



AST Farma B.V.
Oudewater