

**LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**  
**V/MRP/11/0036**  
**Clavaseptin 500 mg aromatizētas tabletes suņiem**

**1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI**

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Vetoquinol S.A.  
Magny-Vernois  
F-70200 Lure  
Francija

**2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

**Clavaseptin 500 mg aromatizētas tabletes suņiem**

**3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS**

Katra tablete satur:

Amoksicilīns (amoksicilīna trihidrāta veidā)	400 mg
Klavulānskābe (kālija sāls veidā)	100 mg
Brūnais dzelzs oksīds (E172)	0,950 mg

Smilškrāsas tablete ar dalījuma līniju, tableti var sadalīt divās vienādās daļās.

**4. INDIKĀCIJA(-S)**

**Suņiem:** periodontālu infekciju, kuras ierosina pret amoksicilīna un klavulānskābes kombināciju jutīgas baktērijas, t.sk. *Pasteurella* spp, *Streptococcus* spp un *Escherichia coli*, ārstēšanai vai lietošanai kā papildus ārstēšanas līdzekli.

**5. KONTRINDIKĀCIJAS**

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret penicilīniem vai citām β-laktāmu grupas vielām, vai pret kādu no palīgvielām.

Nelietot smilšu pelēm, jūrascūciņām, kāmjēniem, trušiem un šinšillām.

Nelietot zirgiem un atgremotājdzīvniekiem.

Neievadīt dzīvniekiem ar nopietniem nieru darbības traucējumiem un ar tiem saistītu anūriju vai oligūriju.

Nelietot gadījumos, ja ir zināma rezistence pret amoksicilīna un klavulānskābes kombināciju.

**6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS**

Ļoti reti var novērot vemšanu un caureju. Ārstēšanu var pārtraukt, atkarībā no blakusparādību smaguma un ārstējoša veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtējuma.

Ļoti reti var novērot pastiprinātas jutības reakcijas (alerģiskas ādas reakcijas, anafilakse). Šajos gadījumos lietošana ir jāpārtrauc un jāuzsāk simptomātiska ārstēšana.

Veterināro zāļu blakusparādību sastopamības biežums norādīts sekojošā secībā:

- ļoti bieži (vairāk nekā 1 no 10 ārstētajiem dzīvniekiem novērota(-s) nevēlama(-s) blakusparādība(-s));
- bieži (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 100 ārstētajiem dzīvniekiem);
- retāk (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 1000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- reti (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- ļoti reti (mazāk nekā 1 dzīvniekam no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem, ieskaitot atsevišķus ziņojumus).

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

Iespējams ziņot arī nacionālā ziņošanas sistēmā, kas atrodama Pārtikas un veterinārā dienesta tīmekļa vietnē [www.pvd.gov.lv](http://www.pvd.gov.lv).

## **7. MĒRĶA SUGAS**

Suņi.



## **8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES**

Iekšķīgai lietošanai.

Ieteicamā deva ir 10 mg amoksicilīna un 2,5 mg klavulānskābes uz kilogramu ķermeņa svara divreiz dienā, lietojot iekšķīgi suņiem un kaķiem, saskaņā ar sekojošo tabulu:

Ķermeņa svars (kg)	Clavaseptin 500 mg suņiem 1 tablete uz 40 kg ķermeņa svara katras 12 stundas
[> 30 - 40 ]	1
[> 40 - 60 ]	1 ½
[> 60 - 80 ]	2

Suņiem smagu periodontālu infekciju gadījumā devu var dubultot līdz 20 mg amoksicilīna/ 5 mg klavulānskābes uz kg ķermeņa svara divreiz dienā.

Ārstēšanas ilgums:

- 7 dienas periodontālu infekciju ārstēšanai suņiem.

## **9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI**

Lai noteiktu precīzu zāļu devu un izvairītos no nepietiekamas devas lietošanas, cik iespējams, precīzi jānosaka dzīvnieka svars.

## **10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ**

Nav piemērojams.

## 11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 16 stundas.

Neizlietoto pustableti uzglabāt atvērtajā blisterī un izlietot 16 stundu laikā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25°C. Uzglabāt oriģinālā iepakojumā.

Nelietot, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā pēc EXP. Derīguma termiņš attiecināms uz mēneša pēdējo dienu.

## 12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši norādījumi lietošanai dzīvniekiem:

Dzīvniekiem ar aknu vai nieru mazspēju šīs zāles lietot pēc ārstējošā veterinārārsta potenciālā ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas un uzmanīgi aprēķināt devas.

Ieteicama piesardzība, lietojot zāles citiem mazajiem zālēdājiem.

Produkta lietošana ir jāpamato ar baktēriju jutīguma testēšanas rezultātiem.

Neatbilstoša zāļu lietošana var palielināt pret amoksicilīnu/klavulānskābi rezistentu baktēriju pārsvaru, potenciālās krusteniskās rezistences dēļ, tādējādi pazeminot citu β-laktāma antibiotiku ārstēšanas efektivitāti. Lietojot šīs zāles, jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi. Nelietot gadījumos, kad baktērijas ir jutīgas pret penicilīniem ar šauru darbības spektru vai pret atsevišķi lietotu amoksicilīnu.

Īpaši norādījumi personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Penicilīni un cefalosporīni pēc injekcijas, inhalācijas, norīšanas vai saskares ar ādu var izraisīt pastiprinātas jutības reakcijas (alerģija). Pastiprināta jutība pret penicilīniem var izraisīt krusteniskas reakcijas pret cefalosporīniem un otrādi. Dažreiz var novērot smagas alerģiskas reakcijas pret šīm vielām.

1. Nerīkoties ar šīm zālēm, ja zināt, ka Jums ir paaugstināta jutība vai Jums ieteikts nestrādāt ar šādiem preparātiem.
2. Rīkoties ar šīm zālēm ļoti rūpīgi, lai izvairītos no saskares, ievērojot visus ieteiktos piesardzības pasākumus.
3. Ja pēc saskares Jums parādās simptomi, piemēram, izsitumi uz ādas, meklējiet medicīnisko palīdzību un ņemiet līdzi šo zāļu lietošanas instrukciju.

Nekavējoties meklēt neatliekamo medicīnisko palīdzību, ja rodas tādi nopietni simptomi kā sejas, lūpu un acu pietūkums, vai apgrūtināta elpošana.

Pēc tablešu lietošanas nomazgāt rokas.

Grūsnība un laktācija:

Nav noteikts veterināro zāļu nekaitīgums grūsnības un laktācijas laikā. Laboratoriskajos pētījumos žurkām netika konstatēta teratogēna, fetotoksiska vai maternotoksiska iedarbība. Lietot zāles tikai saskaņā ar ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtējumu.

Mijiedarbība ar citām veterinārajām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Amoksicilīna baktericīdo iedarbību var mazināt vienlaicīga bakteriostatisko vielu, piemēram, makrolīdu, tetraciklīnu, sulfonamīdu vai hloramfenikola, lietošana.

Jāņem vērā iespējama krusteniska tipa alerģiska reakcija pret citiem penicilīniem.

Penicilīni var pastiprināt aminoglikozīdu iedarbību.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):

Lietojot trīskāršu ieteicamo devu 28 dienas pēc kārtas, suņiem tika novērota caureja. Pārdozēšanas gadījumā ieteicama simptomātiska ārstēšana.

**13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI**

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumus nedrīkst iznīcināt, izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Jautājiet savam veterinārārstam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

**14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA**

12/2019

**15. CITA INFORMĀCIJA**

Recepšu veterinārās zāles.

Alumīnija/alumīnija folijas blisteros pa 10 tabletēm.

Kartona kastē: 10, 20, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 400, 500, 600, 750 vai 1000 tabletes.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.