

ΕΣΩΚΛΕΙΣΤΟ ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ

Synulox Palatable Tablets 500mg

2. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ (Α) ΚΑΙ ΑΛΛΟ (Α) ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ (Α)

Κάθε δισκίο περιέχει : Amoxicillin as amoxicillin trihydrate 400mg
Clavulanic acid as potassium clavulanate B.P. 100mg

3. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ ΣΤΟΝ ΕΟΧ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ

Παρασκευαστής: Pfizer Italia S.r.l,

Borgo San Michele (LT) ss 156Km 50Latina, Italy

Δικαιούχος σήματος : Pfizer Inc, NY, USA

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: Pfizer HellasAE, Λ. Μεσογείων 243, Ν. Ψυχικό, Αθήνα, τηλ: 210 6785800

4. ΕΙΔΟΣ (Η) ΖΩΟΥ (ΩΝ)

Σκύλοι

5. ΕΝΔΕΙΞΗ (ΕΙΣ)

In vitro, το Synulox είναι δραστικό εναντίον μεγάλου αριθμού κλινικά σημαντικών αεροβίων βακτηρίων, που περιλαμβάνουν τα εξής:

Gram θετικά

Staphylococcus spp. (συμπεριλαμβανομένων των στελεχών που παράγουν β-λακταμάσες)

Clostridia, Actinomyces, Peptostreptococcus spp, Streptococci, Enterococci

Gram αρνητικά

Bacteroides spp.(συμπεριλαμβανομένων των στελεχών που παράγουν β - λακταμάσες)

Escherichia coli (συμπεριλαμβανομένων των στελεχών που παράγουν β-λακταμάσες),

Salmonella spp(συμπεριλαμβανομένων των στελεχών που παράγουν β-λακταμάσες),

Bordetella bronchiseptica, Campylobacter spp, Fusobacterium necrophorum, Klebsiella, Pasteurellae, Proteus spp.

Έχει αποδειχθεί κλινικά ότι το Synulox είναι δραστικό στη θεραπεία μεγάλου αριθμού λοιμώξεων του σκύλου, συμπεριλαμβανομένων των εξής:

-Δερματικές λοιμώξεις, συμπεριλαμβανομένου του επιφανειακού και βαθέως πυοδέρματος

-Λοιμώξεις του ουροποιητικού συστήματος

-Λοιμώξεις του αναπνευστικού συστήματος

-Εντερίτιδες

-Μολύνσεις της στοματικής κοιλότητας

- Μολύνσεις των μαλακών μορίων

Το Synulox δεν ενδείκνυται για τις περιπτώσεις που περιλαμβάνουν είδη της Pseudomonas.

6. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ

Συνιστάται η χορήγηση 12.5 mg/kg σωματικού βάρους, δύο φορές την ημέρα.

Για χορήγηση από το στόμα, μόνο.

7. ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ (ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Η πλειονότητα των κλινικών περιστατικών ρουτίνας, συνήθως ανταποκρίνεται σε θεραπεία διάρκειας 5-7 ημερών.

Εξαιτίας του χαμηλού βαθμού τοξικότητάς του, η δόση του Synulox μπορεί να διπλασιασθεί σε επίμονες περιπτώσεις.

Σε ορισμένες ενδείξεις, για παράδειγμα στο πυόδερμα του σκύλου και στη χρόνια κυστίτιδα, η βακτηριακή λοίμωξη, μπορεί να είναι δευτερογενής. Σε τέτοια περιστατικά, η εφαρμογή αντιμικροβιακής θεραπείας μπορεί να απαιτείται, σε συνδυασμό με τη διάγνωση και τη θεραπεία. Σε τέτοιες περιπτώσεις ο συνολικός χρόνος της θεραπείας, έγκειται στη κρίση του κλινικού, αλλά θα πρέπει να είναι τόσοσ ώστε να είναι εξαλειφθεί η βακτηριακή μόλυνση.

8. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Συνήθως, οι σκύλοι παίρνουν το Synulox Palatable Tablets 500mg από το χέρι ακόμη και όταν είναι άρρωστοι. Τα δισκία μπορούν επίσης να κονιοποιηθούν και να προστεθούν σε μικρή ποσότητα τροφής.

9. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Το Synulox Palatable Tablets δεν πρέπει να χορηγείται σε κουνέλια, ινδικά χοιρίδια, κρικητούς και γερβίλους. Θα πρέπει να χορηγείται με μεγάλη προσοχή όσον αφορά τα υπόλοιπα μικρού μεγέθους χορτοφάγα ζώα. Δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ζώα με ιστορικό ευαισθησίας στις πενικιλίνες.

10. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Καμμία

11. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Δεν εφαρμόζεται.

12. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΦΥΛΑΞΗΣ

Φυλάσσεται σε θερμοκρασία μικρότερη των 25°C.

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν παιδιά.

13. ΕΙΔΙΚΗ (ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ (ΕΙΣ)

Οι πενικιλίνες και οι κεφαλοσπορίνες μπορεί να προκαλέσουν αντιδράσεις υπερευαισθησίας (αλλεργία), σε ευαίσθητα άτομα μετά από ένεση, εισπνοή, κατάποση, ή επαφή με το δέρμα. Η ευαισθησία στις πενικιλίνες μπορεί να οδηγήσει σε

διασταυρούμενη αντίδραση στις κεφαλοσπορίνες και αντιστρόφως. Αυτές οι αλλεργικές αντιδράσεις μερικές φορές μπορεί να είναι σοβαρές.

1. Σε περίπτωση που ο χρήστης γνωρίζει ότι είναι ευαίσθητος στις πενικιλίνες, πρέπει να χειρίζεται το προϊόν με προσοχή ώστε να αποφύγει την έκθεση σε αυτό.

2. Εάν μετά την έκθεση στο προϊόν αναπτυχθούν συμπτώματα όπως φλεγμονή στο δέρμα πρέπει να αναζητηθεί ιατρική συμβουλή και να ενημερωθεί ο ιατρός για την επαφή με το προϊόν. Οίδημα στο πρόσωπο, στα χείλη στα μάτια ή δυσκολία στην αναπνοή είναι πιο σοβαρά συμπτώματα που απαιτούν άμεση ιατρική βοήθεια.

14 ΙΔΙΑΙΤΕΡΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΡΡΙΨΗ ΤΩΝ ΜΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΩΝ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ Ή ΤΩΝ ΥΠΟΛΕΙΜΜΑΤΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΑΥΤΑ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΟΥΝ

Δεν εφαρμόζεται

15. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΕΣΩΚΛΕΙΣΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ

10/5/2004

16. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

ΑΜΚ: 26230/10-5-2004