

## Informazione per i detentori di animali

L'informazione professionale destinata agli operatori sanitari può essere consultata sul sito

[www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

### FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Combiclav<sup>®</sup> 250 ad us. vet., compresse divisibili per cani

Combiclav<sup>®</sup> 500 ad us. vet., compresse divisibili per cani

#### 1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'OMOLOGAZIONE E, SE DIVERSO, DEL FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI

Titolare dell'omologazione: Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier, hotline@biokema.ch.

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti: Norbrook Laboratories Limited Station Works, Camlough Road, Newry, County Down, BT35 6JP, Irlanda del Nord

#### 2. DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Combiclav<sup>®</sup> 250 ad us. vet., compresse divisibili per cani.

Combiclav<sup>®</sup> 500 ad us. vet., compresse divisibili per cani.

#### 3. PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E ALTRI INGREDIENTI

1 compressa contiene:

Principi attivi:	Combiclav <sup>®</sup> 250	Combiclav <sup>®</sup> 500
Amoxicillina (come a. triidrato)	200 mg	400 mg
Acido clavulanico (come potassio clavulanato)	50 mg	100 mg

Combiclav<sup>®</sup> 250: Compressa rotonda, di colore rosa, biconvessa, divisibile, con due linee di frattura su un lato e una scritta («250») impressa sull'altro lato. La linea di frattura delle compresse è stata dimostrata idonea per la divisione in due metà.

Combiclav<sup>®</sup> 500: Compressa rotonda, di colore rosa, biconvessa, divisibile, con una linea di frattura su un lato e una scritta («500») impressa sull'altro lato. La linea di frattura delle compresse è stata dimostrata idonea per la divisione in due metà.

#### 4. INDICAZIONE(I)

Trattamento di infezioni batteriche nel cane, tra cui infezioni profonde e superficiali della pelle, della mucosa e dei tessuti molli (infiammazioni infettive della pelle, raccolte di pus infetto, infiammazioni del canale anale, infiammazione infettiva della gengiva ecc.), infezioni dell'apparato respiratorio, dell'apparato urinario, del tratto digerente.

## 5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in casi di nota ipersensibilità alla penicillina o ad altre sostanze del gruppo dei  $\beta$ -lattamici. Le compresse di Combiclav<sup>®</sup> non devono essere somministrate a conigli, porcellini d'India, criceti e dipodidi. Esercitare cautela negli altri piccoli erbivori.

## 6. EFFETTI COLLATERALI

Le penicilline possono scatenare reazioni allergiche.

## 7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani.

## 8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

12,5 mg/kg di peso corporeo (PC) due volte al giorno (equivalenti a 1 compressa di Combiclav<sup>®</sup> 250 o ½ compressa di Combiclav<sup>®</sup> 500 per 20 kg PC; vedere tabella)

Nei casi ostinati, in particolare nelle infezioni dell'apparato respiratorio, la dose può essere aumentata a 25 mg/kg PC due volte al giorno. Durata della terapia raccomandata: 5-7 giorni. Nei casi cronici e in presenza di danni importanti ai tessuti si raccomanda il prolungamento della durata del trattamento, a seconda dell'indicazione:

- Infiammazioni della vescica 10-28 giorni
- Infezioni della pelle 10-20 giorni
- Malattie dell'apparato respiratorio 8-10 giorni.

Numero di compresse per somministrazione, due volte al giorno:

Peso corporeo	Combiclav <sup>®</sup> 250	Combiclav <sup>®</sup> 500
19 - 25 kg	1	½
26 - 35 kg	1 ½	-
36 - 50 kg	2	1
51 - 60 kg	3	1 ½
> 60 kg	-	2

## 9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Le compresse possono essere somministrate intere o spezzettate con un po' di mangime.

## 10. TEMPO(I) DI ATTESA

Non pertinente.

## 11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare fuori dalla portata dei bambini.

Conservare in luogo asciutto e a temperatura ambiente (15°C - 25°C).

Il medicamento non deve essere utilizzato oltre la data indicata con «Exp» sulla scatola.

La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

## **12. AVVERTENZE SPECIALI**

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali: le penicilline e le cefalosporine possono causare reazioni di ipersensibilità alle penicilline in seguito a iniezione, inalazione, assunzione attraverso la bocca o contatto con la pelle.

Poiché il medicamento veterinario è aromatizzato, c'è il rischio che cani e gatti cerchino miratamente le compresse e le assumano in quantità eccessiva. Pertanto il preparato deve essere conservato fuori dalla portata degli animali.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicamento veterinario agli animali: in casi di nota ipersensibilità alle penicilline, evitare qualsiasi contatto con il prodotto. Qualora in seguito al contatto con il prodotto si manifestino arrossamenti della pelle, gonfiori del viso e problemi respiratori, contattare immediatamente un medico.

Per questo medicamento veterinario non ci sono studi sui sovradosaggi. Eventuali conseguenze devono essere trattate con una terapia sintomatica.

## **13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI, SE NECESSARIO**

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

## **14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

11.08.2020

Ulteriori informazioni su questo medicamento veterinario si trovano su [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) e [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

## **15. ALTRE INFORMAZIONI**

Combiclav® 250 : Scatola pieghevole contenente 4 o 20 blister in alluminio da 5 compresse divisibili ciascuno.

Combiclav® 500 : Scatola pieghevole contenente 2 o 20 blister in alluminio da 5 compresse divisibili ciascuno.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 59'845

Per ulteriori informazioni sul medicamento veterinario, si prega di contattare il titolare dell'omologazione indicato nella sezione 1.