

CYLANIC ad us. vet.

Teilbare Tabletten für Hunde und Katzen
Comprimés sécables pour chiens et chats
Comprime divisibili per cani e gatti
Amoxicillin, Clavulansäure

de Packungsbeilage

Information für Tierhaltende

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe www.tierarzneimittel.ch

1. Name und Anschrift der Zulassungsinhaberin und, wenn unterschiedlich, der Herstellerin, die für die Chargenfreigabe verantwortlich ist

Zulassungsinhaberin:

Dr. E. Graeub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Für die Chargenfreigabe verantwortliche Herstellerin:

aniMedica GmbH, Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bösensell, Deutschland
ODER aniMedica Herstellungs GmbH, Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bösensell, Deutschland
ODER Industrial Veterinaria S.A., Esmeralda 19, 08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona), Spanien
ODER Lelypharma B.V., Zuiveringweg 42 8243 PZ Lelystad, Niederlande

2. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Cylanic 50 + 12.5 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde und Katzen
Cylanic 250 + 62.5 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde und Katzen
Cylanic 500 + 125 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde

3. Wirkstoffe und sonstige Bestandteile

Eine Tablette enthält:

Wirkstoffe:

Amoxicillin	50 mg	250 mg	500 mg
(als Amoxicillin-Trihydrat)			
Clavulansäure	12.5 mg	62.5 mg	125 mg
(als Kaliumclavulanat)			

Weisse bis leicht gelbe, runde und konvexe Tablette mit einer kreuzförmigen Bruchlinie auf einer Seite.
Die Tabletten können in 2 oder 4 gleiche Teile geteilt werden.

4. Anwendungsgebiete

Orales Antibiotikum für Hunde und Katzen

Zur Behandlung von Infektionen verursacht durch Bakterien, die gegenüber Amoxicillin und Clavulansäure empfindlich sind, einschliesslich: Hauterkrankungen; Weichteilinfektionen; Infektionen der Mauthöhle; Harnwegsinfektionen; Atemwegserkrankungen (mit Beteiligung der oberen und unteren Atemwege); Darmentzündung

5. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei Kaninchen, Meerschweinchen, Hamstern, Wüstenrennmäusen oder Chinchillas.

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber einem Wirkstoff, anderen antimikrobiellen Substanzen der β -Laktamgruppe oder einem sonstigen Bestandteil.

Nicht anwenden bei Tieren mit schweren Nierenfunktionsstörungen, die mit fehlender Urinausscheidung und verminderter Urinausscheidung einhergehen.

6. Nebenwirkungen

Allergische Reaktionen können gelegentlich auftreten. In diesen Fällen sollte die Verabreichung abgebrochen und Gegenmassnahmen durch den Tierarzt ergriffen werden.

Bei Anwendung des Tierarzneimittels kann es in sehr seltenen Fällen zu Magen-Darm-Störungen (Erbrechen, Durchfall, Appetitlosigkeit) kommen. Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermassen definiert:

- Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
- Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1'000 behandelten Tieren)
- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10'000 behandelten Tieren)
- Sehr selten (weniger als 1 von 10'000 behandelten Tieren, einschliesslich Einzelfallberichte)

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, beim behandelten Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt mit.

7. Zieltierarten

Hund und Katze

8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Zum Eingeben

Die empfohlene Dosis beträgt 12.5 mg/kg Körpergewicht (10 mg Amoxicillin/2.5 mg Clavulansäure pro kg Körpergewicht), zweimal täglich.

Die folgende Tabelle dient als Anleitung für die Abgabe der Tabletten in der empfohlenen Dosis.

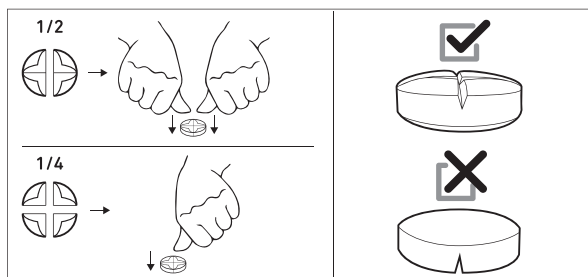
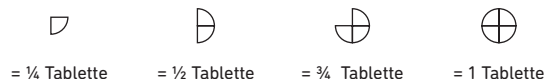
Um eine richtige Dosierung sicherzustellen, sollte das Körpergewicht so genau wie möglich bestimmt werden.

Die Mindestbehandlungsdauer beträgt 5 Tage. Die Mehrzahl der Routinefälle spricht nach 5 bis 7 Tagen auf die Therapie an.

Bei wiederkehrenden Hautinfektionen ist die Dosis zu verdoppeln (25 mg pro kg Körpergewicht, zweimal täglich).

Körpergewicht (kg)	Anzahl der Tabletten zweimal täglich (Dosierungsrate: 12.5 mg/kg Körpergewicht)		
	Amoxicillin/ Clavulansäure 50 mg + 12.5 mg	Amoxicillin/ Clavulansäure 250 mg + 62.5 mg	Amoxicillin/ Clavulansäure 500 mg + 125 mg
1-1.25	¼	-	-
>1.25-2.5	½	-	-
>2.5-3.75	¾	-	-
>3.75-5	1	-	-
>5-6.25	1 ¼	¼	-
>6.25-12.5	-	½	¼
>12.5-18.75	-	¾	-
>18.75-25	-	1	½
>25-31.25	-	1 ¼	-
>31.25-37.5	-	1 ½	-
>37.5-50	-	-	1
>50-62.5	-	-	1 ¼
>62.5-75	-	-	1 ½

Die Tabletten können in 2 oder 4 gleiche Teile geteilt werden, um eine genaue Dosierung zu gewährleisten.



In chronischen oder wiederkehrenden Fällen kann ein längerer Behandlungsverlauf erforderlich sein, z. B. bei chronischer Hauterkrankung 10 - 20 Tage, chronischer Blasenentzündung 10 - 28 Tage, Atemwegserkrankung 8 - 10 Tage.

Unter diesen Umständen liegt die Gesamtdauer der Behandlung im Ermessen des Tierarztes, sollte aber lang genug sein, um einen vollständigen Rückgang der bakteriellen Erkrankung zu gewährleisten.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Keine

10. Wartezeiten

Nicht zutreffend

11. Besondere Lagerungshinweise

Nicht verwendete Tablettenteile müssen in den Blister zurückgegeben und innerhalb von 36 Stunden verwendet werden.

Nicht über 30 °C lagern.

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis mit «EXP.» angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

12. Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Offizielle, nationale und regionale antimikrobielle Richtlinien sollten berücksichtigt werden, wenn das Tierarzneimittel angewendet wird.

Eine von den Anweisungen in der Fachinformation abweichende Anwendung des Tierarzneimittels kann zur Zunahme resistenter Bakterien führen und die Wirksamkeit reduzieren.

Vorsicht ist geboten, wenn das Tierarzneimittel bei kleinen Pflanzenfressern angewendet wird, mit Ausnahme derjenigen, die in Abschnitt 4.3 als kontraindiziert eingestuft wurden.

Bei Tieren mit Leber- und Nierenfunktionsstörungen sollte das Dosierungsschema sorgfältig überprüft werden und die Anwendung nur nach entsprechender Nutzen-Risiko-Abwägung durch den behandelnden Tierarzt erfolgen.

Da das Tierarzneimittel aromatisiert ist, besteht die Gefahr, dass Hunde und Katzen die Tabletten gezielt aufsuchen und übermässig aufnehmen. Aus diesem Grund ist das Präparat für Tiere unerreicherbar aufzubewahren.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender:

Penicilline können Überempfindlichkeiten (Allergie) nach einer Injektion, Einatmen, Einnahme oder nach Hautkontakt auslösen. Überempfindlichkeit gegenüber Penicillinen kann zu Kreuzreaktion mit verwandten Antibiotika (Cephalosporinen) führen und umgekehrt. Allergische Reaktionen auf diese Substanzen können gelegentlich schwerwiegend/lebensbedrohend sein.

Dieses Tierarzneimittel nicht handhaben, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie allergisch auf die enthaltenen Wirkstoffe reagieren, oder wenn Ihnen geraten wurde, nicht mit derartigen Medikamenten zu arbeiten.

Wenden Sie dieses Tierarzneimittel vorsichtig an, um einen direkten Kontakt zu vermeiden und halten Sie alle empfohlenen Vorsichtsmassnahmen ein.

Wenn bei Ihnen nach einem versehentlichen Kontakt Symptome auftreten wie z. B. Hautausschlag, sollten Sie einen Arzt aufsuchen und dem Arzt die Faltschachtel oder die Packungsbeilage zeigen. Schwellungen im Gesicht, an Lippen oder Augen sowie erschwerte Atmung sind schwerwiegendere Symptome und erfordern eine unverzügliche ärztliche Behandlung.

Nach der Anwendung Hände waschen.

Trächtigkeit und Laktation:

Die Anwendung bei trächtigen und laktierenden Tieren soll nur nach Rücksprache mit dem Tierarzt stattfinden.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Nicht mit Antibiotika, welche das Bakterienwachstum hemmen, kombinieren. Mögliche Kreuzallergien mit anderen Penicillinen beachten.

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel):

Sollten nach Überdosierung allergische Reaktionen, Erregungserscheinungen oder Krämpfe auftreten, ist die Behandlung sofort abzubrechen und durch den Tierarzt sofort eine geeignete Behandlung einzuleiten.

13. Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Entsorgung von nicht verwendetem Arzneimittel oder von Abfallmaterialien, sofern erforderlich

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. Genehmigungsdatum der Packungsbeilage

29.03.2022

15. Weitere Angaben

Faltschachtel mit 1, 5 oder 10 Blistern zu jeweils 10 Tabletten

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrössen in Verkehr gebracht.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 68'528

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit der im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaberin in Verbindung.