


**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**
**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Clavucill 200 mg/50 mg  
Comprimate pentru caini.

**2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA**

Fiecare comprimat (900 mg) contine:

- Substanta activa: Amoxicilina (ca amoxicilina trihidrat) 200 mg/comprimat  
Acid clavulanic (ca clavulanat de potasiu) 50 mg/comprimat

- Excipienti: Eritrozina (E127) 0,25 mg.

Pentru lista completa a excipientilor vezi pct. 6.1

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Comprimate nefilmate, de culoare roz pal, rotunjite, marcate pe o parte, cu diametru de 14,5 mm.

**4. PARTICULARITATI CLINICE**

4.1 Specii tinta.

Caini.

**4.2 Indicatii pentru utilizare, cu specificarea speciilor tinta**

Caini:

Tratamentul infectiilor cauzate de microorganisme sensibile la combinatia amoxicilina/acid clavulanic, in special:

- Dermatite (superficiale si profunde), cauzate de Staphylococcus intermedius.
- Infectii ale tractului urinar cauzate de E. coli.
- Infectii ale tractului respirator cauzate de Streptococcus spp.
- Enterita cauzata de E. coli.

**4.3 Contraindicatii**

- A nu se utiliza la animalele cu hipersensibilitate cunoscuta la penicilina sau alte substante din grupul beta-lactaminelor.
- Nu se utilizeaza in caz de disfunctie grava a rinichilor insotita de anurie si oligurie.
- A nu se utiliza la iepuri, cobai, hamsteri, sinsila sau gerbili.

**4.4 Atentionari speciale pentru fiecare specie tinta**

Nu se cunosc.

**4.5 Precautii speciale pentru utilizare**

i) Precautii speciale pentru utilizare la animale

Nu se utilizeaza in caz de rezistenta cunoscuta la combinatie.

Politici oficiale, nationale si regionale antimicrobiene cu privire la utilizarea de antibiotice cu spectru larg ar trebui sa fie luate in considerare.

Nu se utilizeaza in cazul bacteriilor sensibile la peniciline cu spectru redus sau la amoxicilina ca substanta unica.

Se recomanda ca pentru initierea unui tratament adecvat sa se testeze sensibilitatea, iar terapia sa fie continuata numai dupa ce sensibilitatea la combinatie a fost stabilita.

Daca utilizarea produsului nu se face conform instructiunilor, poate creste prevalenta bacteriilor rezistente la amoxicilina/acid clavulanic, si poate scadea eficacitatea tratamentului cu antibiotice  $\beta$ -lactamice.

La animalele cu insuficienta hepatica si/sau renala, regimul de dozare trebuie sa fie atent



evaluat.

Se recomanda precautie in utilizarea la ierbivorele mici, altele decat cele in sectiune 4.7.

ii) Precautii speciale care trebuie luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale

Penicilinele si cefalosporinele pot cauza reactii de hipersensibilitate (alergie) in urma injectarii, inhalarii, ingestiei sau contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate duce la reactii incrucisate la cefalosporine si viceversa.

Reactiile alergice la aceste substante pot fi ocazional serioase.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscuta la peniciline trebuie sa evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Manipulati acest produs cu mare atentie pentru a evita expunerea, luand toate precautiile recomandate.

Daca dezvoltati simptome ca urmare a expunerii, cum ar fi o eruptie pe piele, solicitati imediat sfatul medicului si prezentati prospectul sau eticheta produsului. Umflarea fetei, buzelor sau ochilor sau dificultati in respiratie sunt simptome mult mai serioase si necesita ingrijire medicala de urgenta. Spalati-va mainile dupa utilizare.

#### 4.6 Reactii adverse (frecventa si gravitate)

Pot apare reactii alergice independent de doza, cum ar fi reactii la nivelul pielii sau chiar socul anafilactic. In aceste cazuri, terapia trebuie oprita imediat si este necesara instituirea unui tratament simptomatic.

Tulburari gastro-intestinale (diaree, varsaturi, ...) pot sa apara dupa administrarea produsului.

#### 4.7 Utilizare in perioada de gestatie, lactatie

Studiile de laborator la sobolani si soareci nu au produs nici o dovada a efectelor teratogene sau fetotoxice. Nu au fost efectuate studii la catele gestante sau care alapteaza si la pisici. Se utilizeaza numai conformitate cu evaluarea raportului beneficiu/risc de catre medicul veterinar.

#### 4.8 Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interactiune

Cloramfenicolul, macrolidele, sulfonamidele, tetracilinele pot inhiba efectul antibacterian al penicilinelor.

Trebuie luat in considerare si potentialul alergic in urma reactiilor incrucisate cu alte peniciline. Penicilinele pot creste efectul aminoglicozidelor.

#### 4.9 Cantitati de administrat si calea de administrare

Administrare orala.

Cantitati de administrat: Doza recomandata este de 10 mg amoxicilina/2,5 mg acid clavulanic/kg greutate corporala (=12,5 mg de substante active combinate) de doua ori pe zi, pe cale orala la caini, respectiv 1 comprimat/20 kg greutate corporala la fiecare 12 h.

Greutate corporala (kg)	Numar de comprimate (de doua ori/zi)
< 8	Se utilizeaza comprimate de 50 mg
(8.1 - 10.0)	1/2
(10.1 - 20.0)	1
(20.1 - 30.0)	1 1/2
(30.1 - 40.0)	2
> 40	Se utilizeaza comprimate de 500 mg

In cazul infectiilor complicate, in special a celor respiratorii, o rata de vindecare mai buna se obtine prin dublarea dozei, respectiv 25 mg de combinatii de substante active/kg greutate, de 2-3 ori pe zi.

#### **Durata tratamentului:**

In majoritatea cazurilor, 5 pana la 7 zile de tratament sunt suficiente.

Infectiile cronice sau refractare necesita o perioada mai lunga de tratament.

Durata tratamentului este stabilita de catre medicul veterinar, si trebuie sa fie suficient de lunga pentru a asigura vindecarea bacteriologica completa.

Pentru a asigura un dozaj corect, greutatea corporala trebuie determinata cat mai precis pentru a evita sub-dozarea produsului.

#### **4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgenta, antidoturi), dupa caz**

In urma supradozarii, pot apare frecvent simptome usoare gastrointestinale (diaree, varsaturi).

#### **4.11 Timp de asteptare**

Nu este cazul.

### **5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutica: amoxicilina si inhibitor enzimatic, codul veterinar ATC: QJ01CR02

#### **5.1 Proprietati farmacodinamice**

Amoxicilina este un antibiotic din grupa beta-lactamidelor, si, ca atare interfereaza cu sinteza peptidoglicanilor din peretele celular. Are proprietati bactericide si este considerata o penicilina cu spectru larg. Este activa in vitro impotriva bacteriilor aerobe si anaerobe, Gram negative cat si Gram pozitive.

Este inactivata de bacterii producatoare de beta-lactamaze.

Speciile de bacterii sensibile includ: Staphylococcus intermedius, Streptococul  $\beta$ -hemolitic si Escherichia coli.

Acidul clavulanic este un inhibitor puternic al mai multor  $\beta$ -lactamaze produse de bacterii Gram pozitive si Gram negative, de origine plasmidica sau cromozomiala.

Inhibarea este permisa de similaritate structurala cu beta-lactaminele, si are loc prin formarea unui complex stabil molecula-enzima. In timpul acestui proces, acidul clavulanic este distrus conferind protectie amoxicilinei impotriva inactivarii de catre aceste enzime.

Rezistenta dobandita poate fi insemnata in infectiile cu E. coli.

Rezistenta se dezvolta in special prin producerea de inhibitor rezistenti la beta-lactamaze sau prin hiperproductia de beta-lactamaze.

La unele tulpini de Staphylococcus aureus (metilino-rezistent S. aureus, MRSA), si Staphylococcus pseudintermedius, rezistenta la toti beta-lactamii este conferita prin alterarea proteinelor tinta din peretele celular. Acest lucru este adesea asociat cu rezistenta la mai multe alti compusi antimicrobieni.

Pseudomonas aeruginosa si Enterobacter spp. pot fi considerate rezistente la combinatie.

#### **5.2 Particularitati farmacocinetice**

Amoxicilina este bine absorbita dupa administrarea orala. Biodisponibilitatea medie asociata cu comprimatele este de aproximativ 53% la caini. Dupa absorbtie, cele mai mari concentratii se gasesc in rinichi (urina) si bila, apoi in ficat, plamani, inima si splina. Distributia amoxicilinei in lichidul cefalorahidian este limitata, cu exceptia cazului in care meningele este inflamata.

Acidul clavulanic este de asemenea bine absorbit dupa administrare orala. Biodisponibilitatea medie asociata cu comprimatele este de aproximativ 43% la caini. Distributia in lichidul cefalorahidian este limitata, cu exceptia cazului in care meningele este inflamata. Acidul clavulanic este excretat in principal prin rinichi (nemodificat in urina).

Principalii parametri farmacocinetici după o doză unică de 25 mg de combinații de substanțe active per kg greutate corporală, au fost rezumate în tabelele următoare:

Parametrul	Valoarea medie ( $\pm$ Deviatia Standard)	
	Amoxicilina	Acid Clavulanic
C <sub>max</sub> ( $\mu$ g/mL)	12,49 ( $\pm$ 2,59)	4,23 ( $\pm$ 1,66)
T <sub>max</sub> (hr)	1,18 ( $\pm$ 0,33)	0,97 ( $\pm$ 0,20)
t <sub>1/2</sub> (hr)	1,57 ( $\pm$ 0,16)	0,63 ( $\pm$ 0,32)
AUC <sub><math>\infty</math></sub> ( $\mu$ g.h/ml)	31,1 ( $\pm$ 4,2)	5,54 ( $\pm$ 1,82)

## 6. PARTICULARITATI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

- Silice coloidală anhidră
- Amidonglicolat de sodiu tip A
- Celuloză microcristalină
- Eritrozina
- Stearat de magneziu

### 6.2 Incompatibilitati

Nu se cunosc.

### 6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare este de 2 ani de la data fabricației. Orice porțiune divizată din comprimat trebuie aruncată după 24 de ore.

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

Comprimatele divizate ar trebui să fie stocate în blister.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Blistere format din folie de aluminiu (poliester/folie de aluminiu/polietylenă LD), sigilate la cald, în benzi de 10 comprimate. Cutii conținând 10, 100 sau 250 comprimate.

Nu toate ambalajele pot fi comercializate.

### 6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

## 7. DETINATORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

V.M.D. n.v.

Hoge Mauw 900

B-2370 Arendonk, Belgia

Tel.: 0032 14.67.20.51

Fax: 0032 14.67.21.52

e-mail: [vmd@vmdvet.be](mailto:vmd@vmdvet.be)



**8. NUMARUL (NUMERELE) AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

**9. DATA PRIMEI AUTORIZARI/REINNOIRII AUTORIZATIEI**

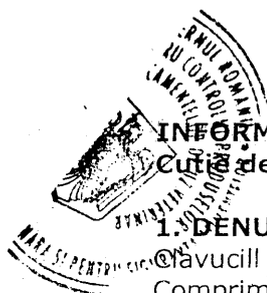
20/02/2012.

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

01/2014.

**INTERDICTII PENTRU VANZARE, ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE**

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.

**INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutia de carton

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Clavucill 200 mg/50 mg  
Comprimate pentru caini.  
Amoxicilina + acid clavulanic.

**2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR SUBSTANTE**

- Substanta activa: Amoxicilina (ca amoxicilina trihidrat) 200 mg/comprimat  
Acid clavulanic (ca clavulanat de potasiu) 50 mg/comprimat
- Excipienti: Eritrozina (E127) 0,25 mg.

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Comprimate.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10, 100 sau 250 comprimate.

**5. SPECII TINTA**

Caini.

**6. INDICATII**

Cititi prospectul inainte de utilizare.

**7. MOD SI CALE DE ADMINISTRARE**

Administrare orala. Cititi prospectul inainte de utilizare.

**8. TIMP DE ASTEPTARE**

Nu este cazul.

**9. ATENTIONARE (ATENTIONARI) SPECIALA (SPECIALE), DUPA CAZ**

Cititi prospectul inainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRARI**

Exp:

Orice portiune divizata din comprimat trebuie aruncata dupa 24 de ore.

**11. CONDITII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

Comprimatele divizate trebuie pastrate in blistere.

**12. PRECAUTII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DESEURILOR, DUPA CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat trebuie eliminat in conformitate cu cerintele locale.

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” SI CONDITII SAU RESTRICTII PRIVIND ELIBERAREA SI UTILIZARE, dupa caz**

Numai pentru uz veterinar. Se elibereaza numai pe baza de prescriptie medicala.

Se administreaza de catre medicul veterinar sau sub responsabilitatea sa.



**14. MENTIUNEA „A NU SE LASA LA INDEMANA SAU VAZUL COPIILOR**

A nu se lasa la indemana sau vazul copiilor.

**15. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

V.M.D. n.v.  
Hoge Mauw 900  
B-2370 Arendonk, Belgia  
Tel.: 0032 14.67.20.51  
Fax: 0032 14.67.21.52  
e-mail: [vmd@vmdvet.be](mailto:vmd@vmdvet.be)

**16. NUMARUL (NUMERELE) AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

120059

**17. NUMARUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot



**INFORMATII MINIME CARE TREBUIE INSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII**

{Blister}

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Clavucill 200 mg/50 mg  
Comprimat pentru caini.  
Amoxicilina + acid clavulanic.

**2. NUMELE DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

V.M.D. n.v.

**3. DATA EXPIRARII**

Exp:

**4. NUMARUL SERIEI**

Lot:

**5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.



Clavucill 200 mg/50 mg  
 Comprimate pentru caini.  
 Amoxicilina + acid clavulanic.

**1. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE SI A DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITE**

V.M.D. n.v.  
 Hoge Mauw 900  
 B-2370 Arendonk, Belgia  
 Tel.: 0032 14.67.20.51  
 Fax: 0032 14.67.21.52  
 e-mail: [vmd@vmdvet.be](mailto:vmd@vmdvet.be)

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Clavucill 200 mg/50 mg  
 Comprimate pentru caini.  
 Amoxicilina + acid clavulanic.

**3. DECLARAREA (SUBSTANTEI) SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)**

- Substanta activa: Amoxicilina (ca amoxicilina trihidrat) 200 mg/comprimat  
 Acid clavulanic (ca clavulanat de potasiu) 50 mg/comprimat
- Excipienti: Eritrozina (E127) 0,25 mg.

**4. INDICATII**

- Caini:  
 Tratamentul infectiilor cauzate de microorganisme sensibile la combinatia amoxicilina/acid clavulanic, in special:
- Dermatite (superficiale si profunde), cauzate de Staphylococcus intermedius.
  - Infectii ale tractului urinar cauzate de E. coli.
  - Infectii ale tractului respirator cauzate de Streptococcus spp.
  - Enterita cauzata de E. coli.

**5. CONTRAINDICATII**

- A nu se utiliza la animalele cu hipersensibilitate cunoscuta la penicilina sau alte substante din grupul beta-lactaminelor.
- Nu se utilizeaza in caz de disfunctie grava a rinichilor insotita de anurie si oligurie.
- A nu se utiliza la iepuri, cobai, hamsteri, sinsila sau gerbili.

**6. REACTII ADVERSE**

Pot apare reactii alergice independent de doza, cum ar fi reactii la nivelul pielii sau chiar socul anafilactic. In aceste cazuri, terapia trebuie oprita imediat si este necesara instituirea unui tratament simptomatic.  
 Tulburari gastro-intestinale (diaree, varsaturi, ...) pot sa apara dupa administrarea produsului.  
 Daca observati reactii grave sau alte efecte care nu sunt mentionate in acest prospect, va rugam sa informati medicul veterinar.



## 7. SPECII TINTA

Caini.

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CAI) DE ADMINISTRARE SI MOD DE ADMINISTRARE

Administrare orala.

Cantitati de administrat: Doza recomandata este de 10 mg amoxicilina/2,5 mg acid clavulanic/kg greutate corporala (=12,5 mg de substante active combinate) de doua ori pe zi, pe cale orala la caini si pisici, respectiv 1 comprimat /20 kg greutate corporala la fiecare 12 h.

Greutate corporala (kg)	Numar de comprimate (de doua ori/zi)
< 8	Se utilizeaza comprimate de 50 mg
(8.1 - 10.0)	1/2
(10.1 - 20.0)	1
(20.1 - 30.0)	1 1/2
(30.1 - 40.0)	2
> 40	Se utilizeaza comprimate de 500 mg

In cazul infectiilor complicate, in special a celor respiratorii, o rata de vindecare mai buna se obtine prin dublarea dozei, respectiv 25 mg de combinatii de substante active/kg greutate, de doua ori pe zi.

Durata tratamentului:

In majoritatea cazurilor, 5 pana la 7 zile de tratament sunt suficiente.

Infectiile cronice sau refractare necesita o perioada mai lunga de tratament.

Durata tratamentului este stabilita de catre medicul veterinar, si trebuie sa fie suficient de lunga pentru a asigura vindecarea bacteriologica completa.

Pentru a asigura un dozaj corect, greutatea corporala trebuie determinata cat mai precis pentru a evita sub-dozarea produsului.

## 9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTA

Nu se utilizeaza in caz de rezistenta cunoscuta la combinatie.

Politici oficiale, nationale si regionale antimicrobiene cu privire la utilizarea de antibiotice cu spectru larg ar trebui sa fie luate in considerare.

Nu se utilizeaza in cazul bacteriilor sensibile la peniciline cu spectru redus sau la amoxicilina ca substanta unica.

Se recomanda ca pentru initierea unui tratament adecvat sa se testeze sensibilitatea, iar terapia sa fie continuata numai dupa ce sensibilitatea la combinatie a fost stabilita.

Daca utilizarea produsului nu se face conform instructiunilor, poate creste prevalenta bacteriilor rezistente la amoxicilina/acid clavulanic, si poate scadea eficacitatea tratamentului cu antibiotice  $\beta$ -lactamice.

La animalele cu insuficienta hepatica si/sau renala, regimul de dozare trebuie sa fie atent evaluat.

Se recomanda precautie in utilizarea la ierbivorele mici, altele decat cele in sectiunea 5.

## 10. TIMP DE ASTEPTARE

Nu este cazul.



### **11. PRECAUTII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

Se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

Se lasa la indemana copiilor.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar asa cum este ambalat pentru vanzare este de 2 ani de la data fabricatiei.

Comprimatele divizate trebuie pastrate in blistere. Orice portiune divizata din comprimat trebuie aruncata dupa 24 de ore. A nu se utiliza dupa data expirarii marcata pe blister si/sau cutie.

### **12. ATENTIONARI SPECIALE**

Penicilinele si cefalosporinele pot cauza reactii de hipersensibilitate (alergie) in urma injectarii, inhalarii, ingestiei sau contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate duce la reactii incrucisate la cefalosporine si viceversa.

Reactiile alergice la aceste substante pot fi ocazional serioase.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscuta la peniciline trebuie sa evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Manipulati acest produs cu mare atentie pentru a evita expunerea, luand toate precautiile recomandate.

Daca dezvoltati simptome ca urmare a expunerii, cum ar fi o eruptie pe piele, solicitati imediat sfatul medicului si prezentati prospectul sau eticheta produsului. Umflarea fetei, buzelor sau ochilor sau dificultati in respiratie sunt simptome mult mai serioase si necesita ingrijire medicala de urgenta. Spalati-va mainile dupa utilizare.

**Utilizare in perioada de gestatie, lactatie:** Studiile de laborator la sobolani si soareci nu au produs nici o dovada a efectelor teratogene sau fetotoxice. Nu au fost efectuate studii la catele gestante sau care alapteaza si la pisici. Se utilizeaza numai conformitate cu evaluarea raportului beneficiu/risc de catre medicul veterinar.

**Interactiuni:** Cloramfenicolul, macrolidele, sulfonamidele, tetraciclinele pot inhiba efectul antibacterian al penicilinelor. Trebuie luat in considerare si potentialul alergic in urma reactiilor incrucisate cu alte peniciline. Penicilinele pot creste efectul aminoglicozidelor.

**Supradozare:** In urma supradozarii, pot apare frecvent simptome usoare gastrointestinale (diaree, varsaturi).

### **13. PRECAUTII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DESEURILOR, DUPA CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate in conformitate cu cerintele locale.

### **14. DATE IN BAZA CARORA A FOST APROBAT ULTIMA DATA PROSPECTUL**

01/2014.

### **15. ALTE INFORMATII**

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.

Ambalaj: Cutii cu 10, 100 sau 250 comprimate.

Nu toate ambalajele pot fi comercializate.