

Anexa ur. 1

## ANEXA I

### REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Zodon 150 mg, comprimate masticabile pentru câini

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare comprimat conține:

**Substanță activă:**

Clindamicină (ca și hidroclorică).....150 mg

**Excipienti:**

<b>Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți</b>
Aromă de pui
Extract de drojdie
Croscarmeloză de sodiu
Copovidonă
Stearat de magneziu
Dioxid de siliciu coloidal anhidru
Celuloză microcristalină
Lactoză monohidrat

Comprimat de culoare bej, marcat în formă de trifoi. Comprimatul poate fi împărțit în patru părți egale.

## **3. INFORMAȚII CLINICE**

### **3.1 Specii țintă**

Câini.

### **3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă**

- Pentru tratamentul plăgilor infectate și abceselor și al infecțiilor cavității bucale incluzând afecțiunile periodontale, cauzate sau asociate cu *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* (cu excepția *Streptococcus faecalis*), *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum* și *Clostridium perfringens*.
- Pentru tratamentul piödermitei superficiale asociată cu *Staphylococcus pseudintermedius*.
- Pentru tratamentul osteomielitei cauzată de *Staphylococcus aureus*.

### **3.3 Contraindicații**

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți sau la lincomycină.

Nu se utilizează la iepuri, hamsteri, porci de Guineea, șinșila, cai sau rumegătoare deoarece, la aceste specii, ingestia de clindamicină poate determina tulburări gastrointestinale severe.

### **3.4 Atenționări speciale**

Nu există.

### **3.5 Precauții speciale pentru utilizare**

**Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:**

Comprimatele masticabile sunt aromate. Pentru a evita ingestia accidentală, păstrați comprimatele departe de animale.

Utilizarea produsului medicinal veterinar ar trebui să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animale.

Trebuie ținut cont de politicile oficiale și locale atunci când se utilizează produsul medicinal veterinar.

Utilizarea produsului medicinal veterinar în afara instrucțiunilor din RCP poate conduce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la clindamicină și poate scădea eficacitatea tratamentului cu lincomycină sau alte antimicrobiene macrolide din cauza potențialei rezistențe încrucișate.

Clindamicina și eritromicina dovedesc rezistență paralelă. Rezistență încrucișată parțială a fost demonstrată între clindamicină, eritromycină și alte antibiotice macrolide.

În timpul terapiei prelungite de o lună sau mai mult, periodic se impune monitorizarea prin teste renale, hepatice și hemoleucogramă.

Animalele cu disfuncții renale și/sau hepatice severe asociate cu tulburări metabolice trebuie monitorizate cu grijă prin teste serologice pe durata terapiei cu doze mari de clindamicină.

Clindamicina provoacă uneori creșterea excesivă a organismelor nesensibile, cum ar fi clostridiile și drojdiile. În cazurile de suprainfecție, trebuie luate măsuri adecvate în funcție de situația clinică.

#### Precăutări speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la lincosamide (lincomycină și clindamicină) trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Spălați mâinile după manipularea comprimatelor.

Ingestia accidentală poate duce la efecte adverse gastrointestinale, ca durerea abdominală și diareea.

Trebuie avut grijă să se evite ingestia accidentală.

În caz de ingestie accidentală, în special la copii, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta.

#### Precăutări speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

### **3.6 Evenimente adverse**

Câini:

Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacții de hipersensibilitate Trombocitopenie Voma, diareea
---	---

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

### **3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului**

#### Gestație și lactație:

În timp ce studiile pe şobolani cărora li s-au administrat doze mari de clindamicină au arătat ca aceasta nu este teratogenă și nu afectează semnificativ performanța de reproducție la masculi și femele, siguranța administrării la cătelele gestante sau la masculii reproducători nu a fost stabilită.

Clindamicina traversează bariera placentară și bariera sange-lapte.

Tratamentul femeilor în lactație poate cauza diaree la cătei.

Utilizați produsul medicinal veterinar numai în urma unei evaluări risc-beneficiu efectuată de medicul veterinar responsabil.

Utilizarea produsului medicinal veterinar nu este recomandată la nou-născuți.

### **3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune**

Consecutiv administrării de clindamicină hidroclorica s-au observat efecte de blocare neuromusculară care pot amplifica acțiunea altor agenți de blocare neuromusculară. Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie efectuată cu precauție la animalele cărora li s-au administrat astfel de agenți de blocare neuromusculară.

Clindamicina nu trebuie asociată cu eritromicină sau alte macrolide pentru a preveni apariția rezistenței la clindamicină indusă de macrolide.

Clindamicina poate reduce nivelurile plasmatiche ale ciclosporinei și în consecință îi reduce acesteia activitatea.

Pe durata utilizării simultane a clindamicinei cu aminoglicozide (de ex. gentamicina), riscul efectelor adverse (insuficiență renală acută) nu poate fi exclus în totalitate.

### **3.9 Căi de administrare și doze**

Administrare orală.

1. Pentru tratamentul plăgilor infectate și abceselor și al infecțiilor cavității bucale incluzând afecțiunile periodontale, se aplică una din schemele de tratament următoare:

- 5,5 mg/kg greutate corporala repetat la 12 ore timp de 7-10 zile, sau
- 11 mg/kg greutate corporala repetat la 24 ore timp de 7-10 zile.

Dacă după 4 zile de tratament nu se obține o ameliorare clinică, trebuie revăzut diagnosticul.

2. Pentru tratamentul piocerimitei superficiale la câini, se aplică una din schemele de tratament următoare:

- 5,5 mg/kg greutate corporala repetat la 12 ore, sau
- 11 mg/kg greutate corporala repetat la 24 ore.

Pentru tratamentul piocerimitei superficiale se recomandă de obicei, un tratament de 21 zile, care se poate prelungi bazat pe evaluarea clinică.

3. Pentru tratamentul osteomielitei la câini, se administrează:

- 11 mg/kg greutate corporala repetat la 12 ore minim 28 zile.

Dacă după 14 zile de tratament nu se obține o ameliorare clinică, trebuie stopat tratamentul și revăzut diagnosticul.

De exemplu:

- Pentru schema de tratament cu 11 mg/kg greutate corporala

Greutatea (kg)	Numărul de comprimate la o administrare
2,5 – 3,4	¼ comprimat
3,4- 4,4	Utilizați Zodón 88 mg
4,5 – 6,5	½ comprimat
6,6– 10,0	¾ comprimat
10,1 – 13,5	1 comprimat
13,6 – 17,0	1 + ¼ comprimate
17,1 – 20,5	1 + ½ comprimate
20,6 – 23,9	1 + ¾ comprimate
24,0 – 27,0	2 comprimate

- Pentru schema de tratament cu 5,5 mg/kg greutate corporala

Greutatea (kg)	Numărul de comprimate la o administrare
----------------	---

2,5- 4,4	<b>Utilizați Zodon 88 mg</b>
4,5 – 6,5	¼ comprimat
6,6– 13,5	½ comprimat
13,6 - 20,5	¾ comprimat
20,6 – 27,0	1 comprimat

Pentru a asigura o doză corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală. Comprimatele sunt aromate. Ele pot fi administrate ca atare sau cu cantități mici de hrănă.

Instrucțiuni privind modul de divizare al comprimatului: Puneți comprimatul pe o suprafață uniformă, cu partea marcată orientată în jos (cu partea convexă în sus). Cu vârful degetului arătător, exercitați o ușoară presiune verticală pe mijlocul comprimatului pentru a-l rupe de-a lungul lățimii sale în jumătăți. Apoi, pentru a obține sferturi, exercitați o ușoară presiune pe mijlocul unei jumătăți cu degetul arătător pentru a o rupe în două părți.

### **3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)**

La câini, dozele orale de clindamicina de până la 300 mg/kg/zi nu au avut efecte toxice. Câinii care au primit 600 mg/kg/zi de clindamicină au manifestat anorexie, vomă și scăderi în greutate. În cazul supradozării, opriți imediat tratamentul și instituiți tratamentul simptomatic.

### **3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței**

Nu este cazul.

### **3.12 Perioade de așteptare**

Nu este cazul.

## **4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE**

### **4.1 Codul ATCvet:**

QJ01FF01

### **4.2 Farmacodinamie**

#### Mod de acțiune

Clindamicina este un antibiotic semisintetic obținut prin substituirea 7(S)-cloro de catre gruparea 7 (R)-hidroxi a antibioticului natural produs de *Streptomyces lincolnensis*, var. *lincolnensis*.

Clindamicina acționează printr-un mecanism bacteriostatic prin care interferează cu sinteza proteică în celulele bacteriene, inhibând astfel creșterea și multiplicarea bacteriană. Clindamicina se leagă de componenta ARN 23S a subunității 50S. Aceasta previne legarea aminoacicilor de acești ribozomi și inhibă formarea lanțurilor peptidice. Siturile ribozomale sunt închise de astfel de legături de macrolide, streptogramine sau cloramfenicol.

#### Spectrul antibacterian

Clindamicina este o substanță activă cu un spectru antimicrobian moderat.

#### **Microorganisme susceptibile (S):**

Clindamicina acționează in-vitro împotriva următoarelor microorganisme (a se vedea mai jos concentrațiile minime inhibitorii, CMI):

- Coci aerobi Gram-pozitivi, incluzând: *Staphylococcus aureus* și *Staphylococcus pseudintermedius* (tulpini producătoare sau nu de penicilinaze), *Streptococcus spp.* (cu excepția *Streptococcus faecalis*).

- Bacili anaerobi Gram-negativi, inclusiv: *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum*.
- Clostridii: mai sensibil este *Clostridium perfringens*.

#### Date CMI

Standardele CLSI referitoare la CMI pentru clindamicina de uz veterinar sunt disponibile pentru câinii în caz de infecții cu *Staphylococcus spp.* și cu streptococi din grupul β-hemolitici ale pielii și țesuturilor moi: S ≤ 5 µg/ml; I=1-2 µg/ml; R ≥ 4 µg/ml (CLSI iulie 2013).

#### Tip și mecanism de rezistență

Clindamicina aparține grupului de antibiotice lincosamide. Rezistența se poate dezvolta singura, dar mai des apare rezistență încrucișată între antibioticele macrolide, lincosamide și streptograminele B (grupul MLS<sub>B</sub>). Rezistența este rezultatul metilării reziduului adenina în ARN 23 S a subunității ribozomale 50 S care previne legarea substantei la situl tinta. Specii diferite de bacterii sunt capabile să sintetizeze o enzimă codată de o serie de structuri înrudite, de gene responsabile de sinteza metilazei ribozomale la eritromicina (*erm*). În cazul bacteriilor patogene, aceste determinante sunt produse de obicei de plasmide și transpozoni care sunt autotransferabili. Genele *erm* apar predominant în variantele *erm(A)* și *erm(C)* la *Staphylococcus aureus* și ca varianta *erm(B)* la *Staphylococcus pseudintermedius*, streptococi și enterococi. Bacteriile rezistente la macrolide, dar sensibile inițial la clindamicină, dezvoltă rapid rezistență la clindamicină când sunt expuse la acțiunea macrolidelor. Aceste bacterii prezintă *in vivo* riscul selecționării de mutații constitutive.

Rezistența inducătoare de grupul MLS<sub>B</sub> nu este detectabilă prin metodele standard de testare a sensibilității *in vitro*. CLSI (Institutul pentru Standarde Clinice și de Laborator) recomandă să se efectueze cu regularitate testul *D-zone* în cadrul laboratoarelor de diagnostic veterinar în ideea depistării tulpinilor izolate care prezintă fenotip rezistent la clindamicină. Nu se recomandă utilizarea clindamicinei la acești pacienți.

Incidența rezistenței la lincosamide în cazul *Staphylococcus spp.* se pare că este larg răspândită în Europa. Datele din literatura de specialitate (2016) raportează o incidență între 25 și 40%.

#### **4.3 Farmacocinetica**

##### Absorbție:

Clindamicina hidroclorică se absoarbe rapid din tractul gastrointestinal al câinilor după administrarea orală.

##### Valori serice:

După administrarea orală a 13,1 mg/kg greutate corporală, concentrația plasmatică maximă de 6,4 µg/ml (C<sub>max</sub>) a fost atinsă după 50 minute (T<sub>max</sub>). Timpul biologic de înjumătărire a clindamicinei este de aproximativ 5 ore. Nu s-au observat acumulații ale bioactivității la câini după cîteva administrări pe cale orală.

##### Metabolism și excreție:

Cercetări extinse ale metabolismului și excreției primare a clindamicinei au arătat că moleculele primare ca și metabolitii bioactivi și bioinactivi, au fost excretate prin urină și fecale.

Aproape toată bioactivitatea serică după administrarea orală se datorează moleculelor primare de clindamicină.

### **5. INFORMAȚII FARMACEUTICE**

#### **5.1 Incompatibilități majore**

Nu se cunosc.

#### **5.2 Termen de valabilitate**

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

Termenul de valabilitate pentru comprimatele divizate după prima deschidere a ambalajului primar: 72 ore (sau 3 zile).

### **5.3 Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30 °C.  
Comprimatele divizate trebuie păstrate în blister.  
Păstrați blisterul în cutie de carton.

### **5.4 Natura și compoziția ambalajului primar**

Blister termosudat din PVC/ TE/ PVDC/aluminiu cu 8 comprimate

Cutie de carton cu 8 comprimate conținând 1 blister cu 8 comprimate  
Cutie de carton cu 16 comprimate conținând 2 blistere cu 8 comprimate  
Cutie de carton cu 96 comprimate conținând 12 blistere cu 8 comprimate  
Cutie de carton cu 240 comprimate conținând 30 blistere cu 8 comprimate

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

### **5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a oricărui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din acesta, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

## **6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Ceva Sante Animale România SRL,

## **7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

190202

## **8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI**

Data primei autorizări: 10/06/2015

## **9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

08/2025

## **10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**ANEXA III**  
**ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL**

Auesta uc. 3

**A. ETICHETAREA**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie de carton

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Zodon 150 mg comprimate masticabile

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare comprimat contine:

Clindamicină (ca și hidroclorică).....150 mg

**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

8 comprimate

16 comprimate

96 comprimate

240 comprimate

**4. SPECII ȚINTĂ**

Câini

**5. INDICAȚII****6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.

**7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

**8. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

După deschidere a se utiliza în interval de 72 ore.

**9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30 °C.

Comprimatele divizate trebuie păstrate în blister.

Păstrați blisterul în cutia de carton.

**10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

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

Numai pentru uz veterinar.

**12. MENTIUNE „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**



**14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**

190202

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

Blister

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Zodon



**2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE**

150 mg de clindamicină (ca și hidroclorică)

**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**4. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

Anexa ur.4

**B. PROSPECTUL**

## PROSPECTUL

### 1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Zodon 150 mg, comprimate masticabile pentru câini

### 2. Compoziție

Fiecare comprimat conține:

**Substanță activă:**

Clindamicină (ca și hidroclorică).....150 mg

Comprimat de culoare bej, marcat în formă de trifoi. Comprimatul poate fi împărțit în patru părți egale.

### 3. Specii țintă

Câini.



### 4. Indicații de utilizare

- Pentru tratamentul plăgilor infectate și abceselor și al infecțiilor cavității bucale incluzând afecțiunile periodonțiale, cauzate sau asociate cu *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* (cu excepția *Streptococcus faecalis*), *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum* și *Clostridium perfringens*.
- Pentru tratamentul piòdermitei superficiale asociată cu *Staphylococcus pseudintermedius*.
- Pentru tratamentul osteomielitei cauzată de *Staphylococcus aureus*.

### 5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți sau la lincomicină.

Nu se utilizează la iepuri, hamsteri, porci de Guineea, șinșila, cai sau rumegătoare deoarece, la aceste specii, ingestia de clindamicină poate determina tulburări gastrointestinale severe.

### 6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Comprimatele masticabile sunt aromate. Pentru a evita ingestia accidentală, păstrați comprimatele departe de animale.

Utilizarea produsului medicinal veterinar ar trebui să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animale.

Trebuie ținut cont de politicile oficiale și locale atunci când se utilizează produsul medicinal veterinar.

Utilizarea produsului medicinal veterinar în afara instrucțiunilor din RCP poate conduce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la clindamicină și poate scădea eficacitatea tratamentului cu lincomicină sau alte antimicrobiene macrolide din cauza potențialei rezistențe încrucișate.

Clindamicina provoacă uneori creșterea excesivă a organismelor nesensibile, cum ar fi clostridiile și drojdiile. În cazurile de suprainfecție, trebuie luate măsuri adecvate în funcție de situația clinică.

Clindamicina și eritromicina dovedesc rezistență paralelă. Rezistență încrucișată parțială a fost demonstrată între clindamicină, eritromicină și alte antibiotice macrolide.

În timpul terapiei prelungite de o lună sau mai mult, periodic se impune monitorizarea prin teste renale, hepatice și hemoleucogramă.

Animalele cu disfuncții renale și/sau hepatice severe asociate cu tulburări metabolice trebuie monitorizate cu grijă prin teste serologice pe durata terapiei cu doze mari de clindamicină.

#### Precăutări speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la lincosamide (lincomicină și clindamicină) trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Spălați mâinile după manipularea comprimatelor.

Ingestia accidentală poate duce la efecte adverse gastrointestinale, ca durerea abdominală și diareea.

Trebuie avut grijă să se evite ingestia accidentală.

În caz de ingestie accidentală, în special la copii, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta.

#### Gestăție și lactație:

În timp ce studiile pe şobolani cărora li s-au administrat doze mari de clindamicină au arătat că aceasta nu este teratogenă și nu afectează semnificativ performanța de reproducție la masculi și femele, siguranța administrării la cătelele gestante sau la masculii reproducători nu a fost stabilită.

Clindamicina traversează bariera placentală și bariera sange-lapte.

Tratamentul femeilor în lactație poate cauza diaree la cătei.

Utilizați produsul medicinal veterinar numai în urma unei evaluări risc-beneficiu efectuată de medicul veterinar responsabil.

Utilizarea produsului medicinal veterinar nu este recomandată la nou-născuți.

#### Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Consecutiv administrării de clindamicină hidroclorică s-au observat efecte de blocare neuromusculară care pot amplifica acțiunea altor agenți de blocare neuromusculară. Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie efectuată cu precauție la animalele cărora li s-au administrat astfel de agenți de blocare neuromusculară.

Clindamicina nu trebuie asociată cu eritromicină sau alte macrolide pentru a preveni apariția rezistenței la clindamicină indusă de macrolide.

Clindamicina poate reduce nivelurile plasmatiche ale ciclosporinei și în consecință îi reduce acesteia activitatea.

Pe durata utilizării simultane a clindamicinei cu aminoglicozide (de ex. gentamicina), riscul efectelor adverse (insuficiență renală acută) nu poate fi exclus în totalitate.

#### Supradozaj:

La câini, dozele orale de clindamicina de până la 300 mg/kg/zi nu au avut efecte toxice. Câinii care au primit 600 mg/kg/zi de clindamicină au manifestat anorexie, vomă și scăderi în greutate. În cazul supradozării, opriți imediat tratamentul și instituiți tratamentul simptomatic.

## **7. Evenimente adverse**

Câini:

Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacții de hipersensibilitate Trombocitopenie Voma, diareea
---	---

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul dumneavoastră veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare utilizând datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: farmacovigilenta@ansvs.ro; icbmv@icbmv.ro.

## 8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Administrare orală.

1. Pentru tratamentul plăgilor infectate și abceselor și al infecțiilor cavității bucale incluzând afecțiunile periodontale, se aplică una din schemele de tratament următoare:

- 5,5 mg/kg greutate corporala repetat la 12 ore timp de 7-10 zile, sau
- 11 mg/kg greutate corporala repetat la 24 ore timp de 7-10 zile.

Dacă după 4 zile de tratament nu se obține o ameliorare clinică, trebuie revăzut diagnosticul.

2. Pentru tratamentul piodermititei superficiale la câini, se aplică una din schemele de tratament următoare:

- 5,5 mg/kg greutate corporala repetat la 12 ore, sau
- 11 mg/kg greutate corporala repetat la 24 ore.

Pentru tratamentul piodermititei superficiale se recomandă de obicei, un tratament de 21 zile, care se poate prelungi bazat pe evaluarea clinică.

3. Pentru tratamentul osteomielitei la câini, se administrează:

- 11 mg/kg greutate corporala repetat la 12 ore timp de minim 28 zile.

Dacă după 14 zile de tratament nu se obține o ameliorare clinică, trebuie stopat tratamentul și revăzut diagnosticul.

De exemplu:

- Pentru schema de tratament cu 11 mg/kg greutate corporala

Greutatea (kg)	Numărul de comprimate la o administrare
2,5 – 3,4	¼ comprimat
3,4- 4,4	Utilizați Zodon 88 mg
4,5 – 6,5	½ comprimat
6,6– 10,0	¾ comprimat
10,1 – 13,5	1 comprimat
13,6 – 17,0	1 + ¼ comprimate
17,1 – 20,5	1 + ½ comprimate
20,6 – 23,9	1 + ¾ comprimate
24,0 – 27,0	2 comprimate

- Pentru schema de tratament cu 5,5 mg/kg greutate corporala

Greutatea (kg)	Numărul de comprimate la o administrare
2,5- 4,4	Utilizați Zodon 88 mg
4,5 – 6,5	¼ comprimat
6,6– 13,5	½ comprimat
13,6 - 20,5	¾ comprimat
20,6 – 27,0	1 comprimat

Pentru a asigura o doză corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală

## **9. Recomandări privind administrarea corectă**

Comprimatele sunt aromate. Ele pot fi administrate ca atare sau cu cantități mici de hrană.  
Instrucțiuni privind modul de divizare al comprimatului: Puneți comprimatul pe o suprafață uniformă, cu partea marcată orientată în jos (cu partea convexă în sus). Cu vârful degetului arătător, exercitați o ușoară presiune verticală pe mijlocul comprimatului pentru a-l rupe de-a lungul lățimii sale în jumătăți. Apoi, pentru a obține sferturi, exercitați o ușoară presiune pe mijlocul unei jumătăți cu degetul arătător pentru a o rupe în două părți.

## **10. Perioade de așteptare**

Nu este cazul.

## **11. Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30 °C.

Comprimatele divizate trebuie păstrate în blister.

Termenul de valabilitate pentru comprimatele divizate după prima deschidere a ambalajului primar: 72 ore (sau 3 zile).

Păstrați blisterul în cutia de carton.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe cutia de carton și blister după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

## **12. Precauții speciale pentru eliminare**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a oricărui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din acesta, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

## **13. Clasificarea produselor medicinale veterinare**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

## **14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile de ambalaj**

190202

Cutie de carton cu 8 comprimate

Cutie de carton cu 16 comprimate

Cutie de carton cu 96 comprimate

Cutie de carton cu 240 comprimate

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

## **15. Data ultimei revizuirii a prospectului**

08/2025

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Date de contact**

Definătorul autorizației de comercializare și date de contact pentru raportarea evenimentelor adverse suspectate:

Ceva Sante Animale România SRL,  
Str. Chindiei, Nr 5, Sector 4,  
București 040185  
Tel: +800 35 22 11 51  
Email: [pharmacovigilance@ceva.com](mailto:pharmacovigilance@ceva.com)  
ROMÂNIA

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Santé Animale  
Boulevard de la Communication  
Zone Autoroutière  
53950 LOUVERNE  
FRANȚA

#### **17. Alte informații**