



Anexa ur. 1

## ANEXA I

### REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Zodon 25 mg/ml, soluție orală pentru pisici și câini

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Un ml conține:

**Substanță activă:**

Clindamicină (sub formă hidroclorică).....25 mg  
clindamicină hidroclorică 27,15 mg

**Excipienți:**

Etanol 96% (E1510).....72 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1

## 3. FORMĂ FARMACEUTICĂ

Soluție orală.

Soluție limpede de culoarea chihlimbarului.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Pisici și câini.

### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Infecții cauzate de germenii sensibili la clindamicină, cum ar fi:

Pisici:

Pentru tratamentul plăgilor infectate și abceselor cauzate de specii de *Staphylococcus spp.* și *Streptococcus spp.* sensibile la clindamicină.

Câini:

- Pentru tratamentul plăgilor infectate și abceselor, și al infecțiilor cavității bucale/dentare, cauzate sau asociate cu *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum* și *Clostridium perfringens*.
- Ca tratament adjuvant al manoperelor mecanice sau chirurgicale din cadrul tratamentului infecțiilor gingivale și al țesuturilor periodontale
- Pentru tratamentul osteomielitei cauzate de *Staphylococcus aureus*.

### 4.3 Contraindicații

A nu se administra la iepuri, hamsteri, porci de Guinea, șinșila, cai sau rumegătoare deoarece, la aceste specii, ingestia de clindamicină poate determina tulburări gastrointestinale severe.

A nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la clindamicină sau lincomycină sau la oricare dintre excipienți.

### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu sunt.



#### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

##### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate conduce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la clindamicină. Pe cât posibil, utilizarea produsului medicinal veterinar ar trebui să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animale, inclusiv și testul zonei D.

Pentru administrare trebuie ținut cont de politicile antimicrobiene naționale, oficiale și locale.

Clindamicina manifestă rezistență rezistență paralelă cu lincomicina și co-rezistență cu eritromicina. Rezistență încrucișată parțială a fost demonstrată între clindamicină, eritromicina și alte antibiotice macrolide. În cazul administrării de doze crescute de clindamicină sau pe durata tratamentelor îndelungate de o lună sau mai mult, periodic se impune monitorizarea prin teste renale, hepatice și hemoleucogramă. Animalele cu disfuncții renale sau hepatice severe asociate cu tulburări metabolice trebuie monitorizate cu grijă prin teste serologice pe durata terapiei cu doze mari de clindamicină. Nu se recomandă utilizarea produsului medicinal veterinar la nou-născuți.

##### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale**

Spălați mâinile după utilizare.

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

În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Ocazional au fost observate voma și diareea.

Uneori, clindamicina cauzează creșterea exagerată a microorganismelor rezistente cum sunt clostridiile și drojdiile. În caz de suprainfecție, trebuie luate măsuri potrivite în funcție de situația clinică.

#### **4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

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 fertilitatea la masculi și femele, siguranța administrării la cătelele/pisicile gestante sau la masculii reproducători nu a fost stabilită.

Utilizați acest produs medicinal veterinar numai în urma unei evaluări risc-beneficiu făcută de medicul veterinar.

Clindamicina traversează bariera placentală și trece din sânge în lapte.

Tratamentul femeilor în lactație poate cauza diaree la căței.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale veterinare și alte forme de interacțiune**

- Sărurile și hidroxizii de aluminiu, caolinul și silicatul de aluminiu și magneziu, pot reduce absorbția digestivă a lincosamidelor. Aceste topice digestive trebuie administrate cu cel puțin 2 ore înainte de a administra clindamicina.

- Ciclosporina: clindamicina poate reduce nivelurile de medicament imunosupresiv cu riscul reducerii activității.

- Agenți de blocare neuro-musculară: clindamicina posedă activitate intrinsecă de blocare neuro-musculară și trebuie utilizată cu precauție împreună cu alți agenți de blocare neuromusculară (curara). Clindamicina poate accentua blocada neuro-musculară.

- DUSELOR  
DUMINICĂ 12 IUNIE 2011
- Nu utilizați clindamicina în același timp cu cloramfenicol sau macrolide deoarece ambele ţintesc unitatea ribozomală 50-S și pot apărea efecte antagoniste.
  - Pe durata administrării simultane a clindamicinei cu aminoglicoizide (cum ar fi gentamicina), riscul efectelor adverse (insuficiență renală acută) nu poate fi exclus în totalitate.

#### 4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru administrare orala.

Doze recomandate:

Pisici:

- plăgi infectate, abcese: 11 mg clindamicină per kg greutate corporală în 24 ore sau 5,5 mg clindamicină per kg greutate corporală în 12 ore, timp de 7-10 zile.  
Tratamentul trebuie întrerupt dacă după 4 zile nu se observă niciun efect terapeutic.

Câini:

- plăgi infectate, abcese și infecții dentare sau ale cavității bucale: 11 mg clindamicină per kg greutate corporală în 24 ore sau 5,5 mg clindamicină per kg greutate corporală în 12 ore, timp de 7-10 zile.  
Tratamentul trebuie întrerupt dacă după 4 zile nu se observă niciun efect terapeutic.
- tratamentul infecțiilor osoase (osteomielite): 11 mg clindamicină per kg greutate corporală în 12 ore, timp de minim 28 zile.  
Tratamentul trebuie întrerupt dacă după 14 zile nu se observă niciun efect terapeutic.

- Doza	- Volum de administrat per kg greutate corporală
- 5,5 mg/kg	- Corespunde cu aproximativ 0,25 ml per kg
- 11 mg/kg	- Corespunde cu aproximativ 0,5 ml per kg

Pentru asigurarea unei doze corecte, ori de câte ori este posibil pentru a evita subdozarea, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor.,

Este furnizată o seringă gradată de 3 ml care facilitează administrarea produsului medicinal veterinar. Soluția este aromată. Soluția poate fi administrată direct în gura animalului sau cu cantități mici de hrană.

#### 4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), dacă este necesar

La câini, dozele orale de clindamicina de până la 300 mg/kg/zi nu au avut efecte toxice. Voma, anorexia, diareea, leucocitoza și creșterea nivelului enzimelor hepatice, au fost observate ocazional. În aceste cazuri, opriți imediat tratamentul și instituiți tratamentul simptomatic.

#### 4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

### 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru utilizare sistemică, lincozamide  
Codul veterinar ATC: QJ01FF01



## 5.1 Proprietăți farmacocinetice

### Mod de acțiune

Clindamicina este în principal un antibiotic bacteriostatic aparținând grupului de lincozamide. Clindamicina este un analog clorurat al lincomicinei. Funcționează prin inhibarea sintezei proteinelor bacteriene. Cuplarea reversibilă la subunitatea 50-S a ribozomului bacterian inhibă translația aminoacicilor legați la tARN, prevenind astfel elongarea lanțului peptidic. De aceea, modul de acțiune al clindamicinei este predominant bacteriostatic.

Clindamicina și lincomicina au rezistență încrucișată, care este de asemenea comună între eritromicină și alte macrolide.

Rezistența obținută poate să apară prin metilarea situsului de legare ribozomal prin mutația cromozomală în organismele gram pozitive sau prin mecanismele mediate de plasmide în organismele gram negative.

Clindamicina este activă in vitro împotriva a numeroase bacterii Gram-pozitive, bacterii anaerobe Gram pozitive și Gram-negative. Majoritatea bacteriilor Gram-negative aerobe sunt rezistente la clindamicină.

„Pragurile CLSI pentru clindamicină sunt disponibile pentru câini pentru *Staphylococcus spp.* și grupul streptococilor beta hemolitici în cazul infecțiile cutanate și ale țesuturilor moi: S <0,5 pg / ml; I = 1-2 $\mu$ g / ml; R  $\geq$  4  $\mu$ g / ml”. (CLSI iulie 2013).

Incidența rezistenței la lincosamide în cazul *Staphylococcus spp.* pare să fie larg răspândită în Europa. Studii recente (2010) raportează o incidență între 25 și 40% ..

## 5.2 Particularități farmacocinetice

Clindamicina se absoarbe aproape complet după administrarea orală. După administrarea orală a 11 mg/kg greutate corporală, concentrația plasmatică maximă de 8  $\mu$ g/ml ( $C_{max}$ ) a fost atinsă în mai puțin de o oră (fără nicio influență din partea hranei).

Clindamicina este larg distribuită și se poate concentra în unele țesuturi.

Timpul de înjumătărire prin eliminare al clindamicinei este de aproximativ 4 ore. Aproximativ 70% este excretată în fecale și 30% în urină.

Clindamicina este legată de proteinele plasmatiche în proporție de aproximativ 93%.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

Glicerol (E422)

Sorbitol lichid (necristalizat)

Sucroză (zaharoză)

Etanol 96% (E1510)

Propilenglicol (E1520)

Aromă de „grătar”

Acid citric monohidrat (E330)

Apă purificată

### 6.2 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

### 6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar asa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.



#### **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se depozita la temperaturi mai mari de 30°C.

#### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Cutie de carton ce conține:

- flacon translucid din sticlă de culoarea chihlimbarului (tip III) de 20 ml.
- capac alb pentru copii, echipat cu inel de siguranță, realizat din polietilenă de înaltă densitate; prevăzut cu o inserție transparentă din polietilenă de joasă densitate
- o seringă de 3 ml pentru administrare orală echipată cu un vârf canulat (tub transparent din polipropilenă și piston alb din material polietilenic de înaltă densitate)

Nu toate dimensiunile de ambalaj 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 neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

### **7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Ceva Sante Animale România SRL,  
Str. Chindiei, Nr 5, Sector 4,  
București 040185  
Tel: (+4) 021 335 00 60  
Fax: (+4) 021 335 00 52  
ROMÂNIA

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

180079

### **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

08-06-2018

### **10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

August 2018

### **INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.



## **PARTEA IB**

### **A - ETICHETARE**



## INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR cutie de carton

### 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Zodon 25 mg/ml, soluție orală pentru pisici și câini  
clindamicină (sub formă hidroclorică)

### 2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Un ml conține:

**Substanță activă:**

Clindamicină (sub formă hidroclorică) 25 mg  
clindamicină hidroclorică 27,15 mg

**Excipienti:**

Etanol 96% (E1510) 72 mg

### 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală.

Soluție limpede de culoarea chihlimbarului.

### 4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

20 ml incluzând o seringă de 3 ml

### 5. SPECII ȚINTĂ

Pisici și câini

### 6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

### 7. METODA ȘI CALE (CAI) DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

### 8. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

### 9. ATENTIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALA (SPECIALE), DACA ESTE NECESAR

Cititorul poate fi cunoscut de către numărul de inventar

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

După deschidere utilizați până la...

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A nu se depozita la temperaturi mai mari de 30°C.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE AU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**~~Eliberarea, cedarea sau prestația în urma de eliminare~~**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și la îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Ceva Sante Animale România SRL,

Str. Chindiei, Nr 5, Sector 4,

București 040185

Tel: (+4) 021 335 00 60

Fax: (+4) 021 335 00 52

ROMÂNIA

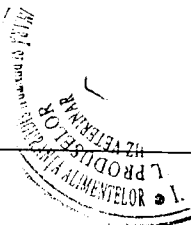
**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

180079

**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**  
Eticheta



**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Zodon 25 mg/ml, soluție orală pentru pisici și câini  
clindamicină (sub formă hidroclorică)

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)**

Un ml conține:  
Clindamicină (sub formă hidroclorică) 25 mg  
clindamicină hidroclorică 27,15 mg

**3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE**

20 ml

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Administrare orală

**5. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE**

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

După deschidere utilizați până la...

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

**8. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.



**B - PROSPECT**



Anexa un 4

**PROSPECT PENTRU:**  
**ZODON 25 mg/ml soluție orală pentru pisici și câini**

**1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICATIE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIIOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITE**

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Sante Animale România SRL,

Str. Chindiei, Nr 5, Sector 4,

București 040185

Tel: (+4) 021 335 00 60

Fax: (+4) 021 335 00 52

ROMÂNIA

**Producător pentru eliberarea seriei:**

Ceva Santé Animale

Boulevard de la Communication

Zone Autoroutière

53950 Louverné

FRANȚA

LABORATOIRES BIOVE

3 RUE DE LORRAINE

62510 ARQUES

FRANȚA

Tel: 33.3.21.98.21.21

Fax: 33.3.21.88.51.95

E-mail: [yannick.leprevost@labobiove.com](mailto:yannick.leprevost@labobiove.com)

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Zodon 25 mg/ml, soluție orală pentru pisici și câini.  
clindamicină (sub formă hidroclorică)

**3. DECLARAREA SUSBTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE**

Un ml conține:

**Substanță activă:**

Clindamicină (sub formă hidroclorică) 25 mg

clindamicină hidroclorică 27,15 mg

Soluție orală.

Soluție limpede de culoarea chihlimbarului.

**4. INDICATIE (INDICAȚII)**

Infecții cauzate de germeni sensibili la clindamicină, cum ar fi:

Pisici:

Pentru tratamentul plăgilor infectate și abceselor cauzate de specii de *Staphylococcus spp.* și *Streptococcus spp.* sensibile la clindamicină.

Câini:

- Pentru tratamentul plăgilor infectate și abceselor, și al infecțiilor cavității bucale/dentare, cauzate sau asociate cu *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum* și *Clostridium perfringens*.
- Ca tratament adjuvant al manoperelor mecanice sau chirurgicale din cadrul tratamentului infecțiilor gingivale și al țesuturilor periodontale
- Pentru tratamentul osteomielitei cauzate de *Staphylococcus aureus*.

## 5. CONTRAINDICATII

A nu se administra la iepuri, hamsteri, porci de Guineea, şinşila, cai sau rumegătoare deoarece, la aceste specii, ingestia de clindamicină poate determina tulburări gastrointestinale severe.  
A nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la clindamicină sau lincomicină sau la oricare dintre excipienți.

## 6. REACTII ADVERSE

Ocazional, au fost observate voma și diareea.

Uneori, clindamicina cauzează creșterea exagerată a microorganismelor rezistente cum sunt clostridiile și drojdiile. În caz de suprainfecție, trebuie luate măsuri potrivite în funcție de situația clinică.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că produsul medicinal veterinar nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Pisici și câini.

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CAI) ȘI METODA DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală.

Doze recomandate:

Pisici:

- plăgi infectate, abcese: 11 mg clindamicină per kg greutate corporală în 24 ore sau 5,5 mg clindamicină per kg greutate corporală în 12 ore, timp de 7-10 zile.  
Tratamentul trebuie întrerupt dacă după 4 zile nu se observă niciun efect terapeutic.

Câini:

- plăgi infectate, abcese și infecții dentare sau ale cavității bucale: 11 mg clindamicină per kg greutate corporală în 24 ore sau 5,5 mg clindamicină per kg greutate corporală în 12 ore, timp de 7-10 zile.  
Tratamentul trebuie întrerupt dacă după 4 zile nu se observă niciun efect terapeutic.

- tratamentul infecțiilor osoase (osteomielite): 11 mg clindamicină per kg greutate corporală în 12 ore, timp de minim 28 zile.

Tratamentul trebuie întrerupt dacă după 14 zile nu se observă niciun efect terapeutic.

- Doza	- Volum de administrat per kg greutate corporală
- 5,5 mg/kg	- Corespunde cu aproximativ 0,25 ml per kg
- 11 mg/kg	- Corespunde cu aproximativ 0,5 ml per kg

Pentru asigurarea unei doze corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil pentru a evita subdozarea.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Este furnizată o seringă gradată de 3 ml care facilitează administrarea produsului ~~medicinal~~ veterinar. Soluția este aromată. Soluția poate fi administrată direct în gura animalului sau cu cantități de hrana.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și la îndemâna copiilor.

A nu se depozita la temperaturi mai mari de 30°C.

După deschidere, utilizați produsul în decurs de 28 zile.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe ambalaj după EXP. Data expirării face referire la ultima zi a lunii.

Atunci când recipientul este deschis pentru prima dată, utilizându-se durata maximă de utilizare, specificată în acest prospect, trebuie stabilită data la care ar trebui să fie aruncată orice cantitate de produs rămasă în recipient. Această dată ar trebui să fie înscrisă în spațiul de pe etichetă.

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

### Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu sunt.

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate conduce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la clindamicină. Pe cât posibil, utilizarea produsului ar trebui să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animale, incluzând aici și testul zonei D.

Pentru administrare trebuie ținut cont de politicile antimicrobiene naționale oficiale și locale.

Clindamicina manifestă rezistență paralelă cu lincomicina și co-rezistență cu eritromicina. Rezistență încrucișată parțială a fost demonstrată între clindamicină, eritromycină și alte antibiotice macrolide.

În cazul administrării de doze crescute de clindamicină sau pe durata tratamentelor îndelungate de o lună sau mai mult, periodic se impune monitorizarea prin teste renale, hepatice și hemoleucogramă.

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

Nu se recomandă utilizarea produsului medicinal veterinar la nou-născuți.

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

Spălați mâinile după utilizare.

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

În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

#### Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

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

Utilizați acest produs medicinal veterinar numai în urma unei evaluări risc-beneficiu făcută de medicul veterinar.

Clindamicina traversează bariera placentală și trece din sânge în lapte.

Tratamentul femelelor în lactație poate cauza diaree la căței.

### **Interacțiuni cu alte produse medicinale veterinară și alte forme de interacțiune**

- Sărurile și hidroxizi de aluminiu, caolinul și silicatul de aluminiu și magneziu, pot reduce absorbția digestivă a lincosamidelor. Aceste topice digestive trebuie administrate cu cel puțin 2 ore înainte de a administra clindamicina.
- Ciclosporina: clindamicina poate reduce nivelurile de medicament imunosupresiv cu riscul reducerii activității.
- Agenți de blocare neuro-musculară: clindamicina posedă activitate intrinsecă de blocare neuro-musculară și trebuie utilizată cu precauție împreună cu alți agenți de blocare neuromusculară (curara). Clindamicina poate accentua blocada neuro-musculară.
- Nu utilizați clindamicina în același timp cu cloramfenicol sau macrolide deoarece ambele întorc unitatea ribozomală 50-S și pot apărea efecte antagoniste.
- Pe durata administrării simultane a clindamicinei cu aminoglicozide (cum ar fi gentamicina), riscul efectelor adverse (insuficiență renală acută) nu poate fi exclus în totalitate.

### **Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), dacă este necesar**

La câini, dozele orale de clindamicina de până la 300 mg/kg/zi nu au avut efecte toxice.

Vomă, anorexia, diareea, leucocitoza și creșterea nivelului enzimelor hepatice, au fost observate ocazional. În aceste cazuri, opriți imediat tratamentul și instituiți tratamentul simptomatic.

### **Incompatibilități**

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

### **13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DIN UTILIZAREA UNOR ASTFEL DE PRODUSE**

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

### **14. DATA ÎN CARE A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

Aprilie 2018

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Cutie de carton ce conține:

- un flacon de 20 ml
- o seringă de 3 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații despre acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.