

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Clamoxyl 200 mg tabletten voor hond en kat

2. Samenstelling

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel:

200 mg amoxicilline in de vorm van amoxicillinetrihydraat.

3. Doeldiersoorten

Hond en kat.

4. Indicaties voor gebruik

In aanwezigheid van gevoelige kiemen, kan het diergeneesmiddel effectief zijn voor de volgende indicaties: lokale infecties, infecties van het spijsverteringskanaal, luchtweginfecties, infecties van het urogenitale kanaal, secundaire bacteriële infecties en gegeneraliseerde infecties.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel, voor penicilline of voor elk andere substantie van de β -lactam groep of één van de hulpstoffen.

Niet gebruiken bij knaagdieren (konijnen, hamsters, cavia's, renmuizen,...).

Niet gebruiken bij herkauwers.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Geen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

- Voor dieren met een nierinsufficiëntie moet de dosis aangepast worden.
- Bij een allergische reactie (weinig waarschijnlijk) moet de behandeling onderbroken worden.
- De selectie van antibioticaresistentie evolueert bij sommige pathogenen: het gebruik van het product zou moeten gebaseerd zijn op gevoeligheidstesten.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

- De penicillines kunnen overgevoeligheidsreacties veroorzaken na inslikken of contact met de huid.
- De allergie voor penicillines kan leiden tot kruisreacties met cephalosporines, en omgekeerd. De allergische reacties veroorzaakt door deze stoffen kunnen ernstig zijn.
- Personen met een bekende overgevoeligheid voor amoxicilline, penicillines of andere stoffen uit de β -lactam groep moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.
- Bij het hanteren van het diergeneesmiddel moet persoonlijke beschermingsmiddelen in de vorm van handschoenen worden gedragen om contact met de huid te vermijden.

- Dit diergeneesmiddel moet met voorzichtigheid gebruikt worden om elke blootstelling te vermijden; alle aanbevolen voorzorgsmaatregelen moeten getroffen worden.
- Indien U allergische reacties heeft na het gebruik van het diergeneesmiddel (zoals erytheem), is het aan te raden een arts te contacteren en hem deze waarschuwing te tonen. Oedeemvorming in het gezicht, op de lippen, op de ogen, of moeilijkheden met ademen zijn ernstiger symptomen, die onmiddellijke medische verzorging vereisen.
- Handen wassen na gebruik.

Dracht en lactatie:

Kan tijdens de dracht en lactatie worden gebruikt.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Niet gelijktijdig toedienen met bacteriostatische antibiotica.

Overdosering:

Amoxicilline is zeer veilig. Het is weinig waarschijnlijk dat ernstige symptomen worden waargenomen bij een overdosering van het diergeneesmiddel.

7. Bijwerkingen

Hond en kat:

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):
Allergische reactie
Braken, diarree
Anorexia
Superinfecties

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of diens lokale vertegenwoordiger met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem:

adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Toedieningsweg: oraal gebruik

Dosering: 4 tot 10 mg/kg, tweemaal per dag. Bij ernstige of acute infecties kan de dosering zonder bezwaar verhoogd en/of herhaald worden met kortere intervallen. De hoge dosering wordt in het bijzonder gebruikt bij jonge dieren en om bactericide concentraties te bekomen bij ziekten veroorzaakt door Gram-negatieve kiemen.

<i>Gewicht in Kg</i>	Aantal tabletten toe te dienen tweemaal daags voor een dosering van 10 mg/kg
9 - 10	½
11 – 20	1
21 – 30	1.5
31 – 40	2
41 – 50	2.5
> 50	3

Duur van de behandeling: 5 tot 7 dagen voor het merendeel van deze infecties. De behandelingsduur kan aangepast worden, ter beoordeling van de dierenarts, naargelang het klinische geval.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

In gevallen van ernstig zieke dieren, kan de tablet verkruid worden en toegevoegd worden aan voedsel of drank.

De toediening van het diergeneesmiddel aan de doeldieren is, in de meeste gevallen, vrij eenvoudig, dit doordat de verwerking van gist in het product het een zekere smakelijkheid bezorgt.

10. Wachtijden

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 25 °C.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de buitenverpakking na Exp.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V120757

Verpakking van 10 en 100 tabletten (blisterverpakking).

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Januari 2026

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat, 1

B-1348 Louvain-La-Neuve

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Strada Statale 156 Km 47,600

I - 04100 Borgo San Michele (Latina)

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Zoetis Belgium SA

Mercuriusstraat 20

1930 Zaventem

België

Tél: +32 (0) 800 99 189