

**GEBRAUCHSINFORMATION**  
Noroclav Flavour 50 mg Tabletten für Hunde und Katzen

**1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited  
Rossmore Industrial Estate  
Monaghan  
Ireland

**NAME UND ANSCHRIFT DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE  
VERANTWORTLICH IST**

Norbrook Laboratories Limited  
Station Works  
Camlough Road  
Newry  
Co. Down, BT35 6JP  
Nordirland

Norbrook Manufacturing Ltd,  
Rossmore Industrial Estate,  
Monaghan,  
Ireland

**2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Noroclav Flavour 50 mg Tabletten für Hunde und Katzen

**3. WIRKSTOFFE UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

1 Tablette enthält:

**Wirkstoffe:**

Amoxicillin (als Amoxicillin-Trihydrat)	40	mg
Clavulansäure (als Clavulansäure-Kaliumsalz)	10	mg

**Sonstige Bestandteile:**

Carmoisine Lake (E 122)	0,245	mg
-------------------------	-------	----

**4. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

Behandlung nachstehender Infektionserkrankungen verursacht durch Betalaktamase bildende Bakterienstämme, die gegenüber der Kombination von Amoxicillin und Clavulansäure empfindlich sind:

- Hautinfektionen (oberflächliche und tiefe Pyodermien) verursacht durch empfindliche Staphylokokken.
- Harnwegsinfektionen verursacht durch empfindliche Staphylokokken oder *Escherichia coli*.
- Atemwegsinfektionen verursacht durch empfindliche Staphylokokken.
- Enteritiden verursacht durch empfindliche *Escherichia coli*.

Es wird empfohlen, vor Einleitung der Behandlung die Erregersensitivität zu überprüfen (Antibiogramm). Eine Therapie sollte nur bei nachgewiesener Empfindlichkeit gegenüber dem Kombinationspräparat erfolgen.

## 5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Penicillin oder anderen Substanzen aus der Betalaktam-Gruppe.

Nicht anwenden bei Kaninchen, Meerschweinchen, Hamstern oder Rennmäusen.

Nicht anwenden bei schwerwiegender Nierenfunktionsstörung in Verbindung mit Anurie oder Oligurie.

Nicht anwenden bei bekannter Resistenz gegenüber dieser Antibiotikakombination. Nicht anwenden bei Pferden und Wiederkäuern.

## 6. NEBENWIRKUNGEN

Unabhängig von der Dosierung können Überempfindlichkeitsreaktionen gegenüber Bestandteilen des Präparates auftreten.

Gastrointestinale Störungen (wie Durchfall, Erbrechen) können nach Anwendung des Produktes auftreten.

Gelegentlich können allergische Reaktionen (z.B. allergische Hautreaktionen, Anaphylaxie) auftreten. In Fällen allergischer Reaktionen ist die Behandlung abzusetzen.

Falls Sie Nebenwirkungen insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

## 7. ZIELTIERARTEN

Hunde und Katzen

## 8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Zum Eingeben.

Die Dosis beträgt 12,5 mg der Wirkstoffkombination pro kg Körpergewicht zweimal täglich.

Die folgende Tabelle dient als Richtlinie auf Basis der Standarddosierung von 12,5 mg der Wirkstoffkombination je kg Körpergewicht zweimal täglich.

Körpergewicht (kg)	Anzahl der Tabletten (50 mg) zweimal täglich
1 – 2	½
3 – 4	1
5 – 6	1 ½
7 – 8	2
9 – 10	2 ½
11 – 12	3
13 – 14	3 ½
15 – 16	4
17 – 18	4 ½

Behandlungsdauer:

Akutfälle: 5 – 7 Behandlungstage.

Wenn nach 5 – 7 Tagen keine Besserung eintritt, sollte die Diagnose neu überdacht werden. Chronische oder hartnäckige Infektionen: In solchen Fällen kann bei beträchtlicher Schädigung des Gewebes eine längere Behandlungsdauer erforderlich sein, um eine ausreichend lange Zeitspanne für die Geweberegeneration zu gewährleisten.

Wenn nach 2 Wochen keine Besserung eintritt, sollte die Diagnose neu überdacht werden.

## 9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Zum Eingeben.

Die Tabletten können auch zerdrückt und mit etwas Futter vermischt gegeben werden.

## **10. WARTEZEIT**

Nicht zutreffend.

## **11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Nicht über 25°C lagern.

In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Blister oder Karton angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

## **12. BESONDERE WARNHINWEISE**

Eine unsachgemäße Anwendung des Produktes kann das Auftreten von Resistenzen gegenüber Amoxicillin/Clavulansäure erhöhen.

Bei Tieren mit Leber- und/oder Nierenfunktionsstörungen sollte die Dosis sorgfältig angepasst werden.

Die Anwendung des Produktes sollte nur nach erfolgter Empfindlichkeitsprüfung und unter Berücksichtigung offizieller und örtlicher Antibiotika-Richtlinien erfolgen. Der Behandlung mit weniger breit wirksamen Antibiotika sollte der Vorzug gegeben werden, wenn die Empfindlichkeitsprüfung auf eine Wirksamkeit derartiger Substanzen schließen lässt.

Bei der Anwendung bei kleinen Pflanzenfressern, welche nicht unter Punkt 4.3 angeführt sind, wird zu Vorsicht geraten.

Hunde und Katzen mit einer Pseudomonaden-Infektion sollten nicht mit dieser Antibiotika-Kombination behandelt werden.

Studien an Labortieren haben keinen Nachweis für teratogene Wirkungen erbracht. Eine Anwendung sollte nur nach einer Nutzen-Risiko-Abwägung durch den verantwortlichen Tierarzt erfolgen.

Chloramphenicol, Makrolide, Sulfonamide und Tetracycline können durch ihre schnell einsetzende bakteriostatische Wirksamkeit die antibakterielle Wirkung von Penicillin hemmen.

Die Möglichkeit einer allergischen Kreuzreaktion mit anderen Penicillinen sollte beachtet werden. Penicilline können die Wirkung von Aminoglykosiden steigern.

### **Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender**

Penicilline und Cephalosporine können Überempfindlichkeiten (Allergien) nach Injektion, Inhalation, Einnahme oder Hautkontakt verursachen. Überempfindlichkeit gegenüber Penicillinen kann zu einer Kreuzreaktion gegenüber Cephalosporinen und umgekehrt führen. Allergische Reaktionen gegenüber diesen Stoffen können gelegentlich schwerwiegend sein.

Sie sollten dieses Produkt nicht bei bekannter Überempfindlichkeit handhaben oder wenn Ihnen von der Anwendung solcher Produkte abgeraten wurde.

Verwenden Sie dieses Produkt nur mit größter Sorgfalt und unter Beachtung aller empfohlenen Sicherheitshinweise.

Sollten nach Kontakt mit dem Präparat Symptome wie Hautausschlag auftreten, sollten Sie einen Arzt zu Rate ziehen und dem Arzt diesen Warnhinweis vorlegen.

Symptome wie Anschwellen des Gesichts, der Lippen oder Augenlider sowie Atemnot sind ernst zu nehmen und bedürfen einer sofortigen ärztlichen Versorgung.

Nach Gebrauch Hände waschen.

### **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, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

### **14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

März 2019

### **15. WEITERE ANGABEN**

Die Resistenz gegenüber vielen Antibiotika wird durch Betalactamase-Enzyme verursacht, welche das Antibiotikum zerstören bevor es die Bakterien selbst angreifen kann. Die Clavulansäure in Noroclav unterläuft diesen Schutzmechanismus der Bakterien indem es die Betalactamase-Enzyme inaktiviert und dadurch Amoxicillin seine volle und schnelle bakterizide Wirkung entfalten kann.

In-vitro ist potenziertes Amoxicillin wirksam gegenüber einer breiten Palette klinisch bedeutender Aerobier und Anaerobier einschließlic:

grampositiver Bakterien:

Staphylokokken (einschließlic Betalactamase bildender Stämme)

Clostridien

Streptokokken

gramnegativer Bakterien:

*Escherichia coli* (einschließlic Betalactamase bildender Stämme)

*Campylobacter* spp.

Pasteurellen

*Proteus* spp.

Resistenzen zeigten sich bei *Enterobacter* spp., *Pseudomonas aeruginosa* und methicillin-resistenten *Staphylococcus aureus*. Von zunehmender Resistenzentwicklung bei *E. coli* wurde berichtet.

Packungsgrößen:

2 Blisterstreifen zu je 10 Tabletten

10 Blisterstreifen zu je 10 Tabletten

50 Blisterstreifen zu je 10 Tabletten

Dose zu 100 Tabletten

Dose zu 500 Tabletten

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Z.-Nr.: 8-00610