

BIJSLUITER

NOVADOX® 10 mg/ml smakelijke orale suspensie voor honden en katten

NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Registratiehouder:

AST Beheer BV, Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Produlab Pharma B.V., Forellenweg 16, 4941 SJ Raamsdonksveer, Nederland

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Novadox 10 mg/ml orale suspensie voor honden en katten.

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Doxycycline hydraat 11,547 mg
(overeenkomend met 10 mg doxycyclinebase)

Hulpstoffen:

Propylparabeen (E216)	0,094 mg
Natriummetabisulfaat (E223)	1,500 mg
Butylparabeen	0,172 mg
Smaakstof: Raspberry flavour nr 5250	

INDICATIES

Hond:

- Respiratoire aandoeningen, zoals infecties voorste luchtwegen, bronchitis, pneumonie en tonsillitis veroorzaakt door *Pasteurela spp.*, *Bordetela spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* en *E. coli*;
- Otitis media veroorzaakt door *Pasteurela spp.*;
- Enteritis veroorzaakt door *Clostridium perfringens*;
- Urineweginfecties, zoals cystitis en nefritis, veroorzaakt door *E. coli*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Klebsiella Pneumoniae* en *Leptospira spp.*

Kat:

- Secundaire bacteriële infecties ten gevolge van het niesziektecomplex veroorzaakt door *Pasteurela spp.*, *Bordetela spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* en *E. coli*.
- Urineweginfecties, zoals cystitis en nefritis, veroorzaakt door *Klebsiella pneumoniae*, *E. coli* en *Staphylococcus intermedius*;
- Otitis media veroorzaakt door *Pasteurela spp.*

CONTRA-INDICATIES Geen bekend.

BIJWERKINGEN Geen bekend.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiters worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond en kat.

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Voor orale toediening.

Twee maal daags 5 mg doxycycline (0,5 ml) per kg lichaamsgewicht gedurende 10 dagen; bij de behandeling van urineweginfecties gedurende 20 dagen.

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

De druppels bij voorkeur gemengd met het voer toedienen.

WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Bewaren beneden 25°C. Niet in de koelkast bewaren.

Niet invriezen.

Bewaren in gesloten flacon. Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient

In verband met sensibilisatie en mogelijke contactdermatitis dient bij toepassing direct huidcontact te worden vermeden. Draag daartoe handschoenen.

Gebruikt tijdens dracht en lactatie

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie.

Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Niet combineren met bactericide antimicrobiële middelen zoals penicillines en cephalosporines.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Overdoseringen op nuchtere maag kan resulteren in braken.

Onverenigbaarheden

Niet vermengen met andere diergeneesmiddelen.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

november 2011

KANALISATIE
UDA

REG NL 1654