

BIJSLUITER

SALAZOBACTIN® 500 mg

tabletten voor honden

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

AST Beheer BV
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Salazobactin 500 mg, tabletten voor honden
Sulfasalazine

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel:

Sulfasalazine 500 mg

INDICATIES

Behandeling van simpele colitis bij de hond.

CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij

- nier- en/of leverfunctiestoornissen, of bloeddyscrasie;
- drachtige dieren.
- overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of een van de hulpstoffen.

BIJWERKINGEN

- agranulocytose en hepatitis;
- anaemie, leucopenie en thrombocytopenie.

Deze bijwerkingen kunnen dermate ernstig zijn, dat de behandeling onmiddellijk gestopt dient te worden.

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

DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond.

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Voor orale toediening.

3 maal 20-25 mg sulfasalazine per kg lichaamsgewicht per dag gedurende minimaal 2 maanden.

Lichaamsgewicht	Dosering
5 kg	3x daags ¼ tablet
> 5 - 10 kg	3x daags ½ tablet
> 10 - 15 kg	3x daags ¾ tablet
> 15 - 20 kg	3x daags 1 tablet
> 20 - 25 kg	3x daags 1¼ tablet
> 25 - 30 kg	3x daags 1½ tablet
> 30 - 35 kg	3x daags 1¾ tablet
> 35 - 40 kg	3x daags 2 tabletten
> 40 - 45 kg	3x daags 2¼ tablet
> 45 - 50 kg	3x daags 2½ tablet
> 50 - 55 kg	3x daags 2¾ tablet
> 55 - 60 kg	3x daags 3 tabletten

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren. Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Bij het gebruik van dit middel wordt sulfapyridine geabsorbeerd, hetgeen bijwerkingen kan geven. Bijwerkingen van sulfonamiden kunnen dermate ernstig zijn, dat de behandeling onmiddellijk gestopt dient te worden. Niet toedienen aan honden lichter dan 5 kg.

Gebruik tijdens dracht of lactatie

Niet gebruiken bij drachtige dieren. De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens lactatie.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Bij overdosering zijn geen andere bijwerkingen te verwachten dan die genoemd onder rubriek 'Bijwerkingen'.

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

8 februari 2016

OVERIGE INFORMATIE

10 tabletten in een PVC/aluminium blisterverpakking.

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

REG NL 118060

KANALISATIE

UDD



AST Farma B.V.
Oudewater