

BIJSLUITER
Alfatrim tabletten 80/400 voor honden.

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

Alfasan Nederland BV
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Tel.: 0348-416945
Fax.: 0348-423577
E-mail: alfasan@wxs.nl

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Alfatrim tabletten 80/40 voor honden.
Trimethoprim en sulfadiazine

3. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDDE(L)EN

Per tablet:

Werkzame bestanddelen:

Trimethoprim	80 mg
Sulfadiazine	400 mg

4. INDICATIES

- Luchtweginfecties veroorzaakt door *Bordetella bronchiseptica*, *Klebsiella* spp. en Gram-positieve kokken.
- Urineweginfecties veroorzaakt door *Escherichia coli*, Gram-positieve kokken en *Proteus* spp.
- Otitis media veroorzaakt door Gram-positieve kokken en *Pasteurella* spp.
- Panophthalmie veroorzaakt door *Escherichia coli*.
- Huidinfecties veroorzaakt door *Streptococcus* spp. en *Staphylococcus* spp.
- Ernstige huidinfecties veroorzaakt door *Staphylococcus* spp.
- Pre-operatief als antibacteriële profylaxe bij chirurgische ingrepen aan de urinewegen.

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij ernstige nier- of leverinsufficiëntie.

6. 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.

7. DIERSOORTWAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Voor orale toediening.

2,5 mg trimethoprim en 12,5 mg sulfadiazine per kg lichaamsgewicht (overeenkomend met 1 tablet per 32 kg lichaamsgewicht), tweemaal daags, gedurende 5-7 dagen.

Bij ernstige huidinfecties gedurende 5-6 weken behandelen.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Geen.

10. WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren beneden 25°C.

Niet in de koelkast of vriezer bewaren.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:

12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Het middel is niet geschikt voor honden lichter dan 8 kg.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

In geval van langdurige behandeling is een periodiek hematologisch onderzoek noodzakelijk.

Het gebruik van het diergeneesmiddel dient plaats te vinden op grond van gevoeligheidstesten van uit het dier geïsoleerde bacteriën. Als dit niet mogelijk is, dient de behandeling gebaseerd te zijn op lokale epidemiologische informatie over de gevoeligheid van de betreffende bacteriën

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

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

13. 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.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

24 oktober 2022

15. OVERIGE INFORMATIE

Niet-transparante, luchtdichte polyethyleen flacon à 500 of 1000 tabletten met aluminium afsluiting en een polyethyleen schroefdop.

Kartonnen doos met 10 aluminium/PVC blisterverpakkingen à 10 tabletten.

Kartonnen doos met 50 aluminium/PVC blisterverpakkingen à 10 tabletten.

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

REG NL 1957

KANALISATIE

UDD