

## ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

### 1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

CLINOR 300 mg Oral Tablet

### 2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her bir tablet içeriği:

#### Aktif madde:

Klindamisin (Klindamisin Hidroklorür olarak) 300 mg

#### Yardımcı madde(ler):

Izgara et aroması (2007.01) 55 mg

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1'e bakınız.

### 3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Oral Tablet.

Beyaz-kırık beyaz renkte, bir tarafında bulunan çapraz çentik ile ikiye ya da dörde bölünebilen tabletler

### 4. KLİNİK ÖZELLİKLER

#### 4.1 Hedef tür

Köpek

#### 4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Bacteroides* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Clostridium perfringens* gibi klindamisine duyarlı bakteriler nedeniyle ya da bu bakterilerle ilişkili olarak meydana gelen enfekte yaralar, apseler ve ağız boşluğu/dental enfeksiyonları ile *Staphylococcus aureus* kaynaklı osteomyelitis tedavisi için kullanılır

#### 4.3 Kontrendikasyonlar

Linkozamidlere karşı aşırı duyarlılık olduğu bilinen durumlarda kullanmayınız.

Tavşanlara, hamsterlere, kobaylara, çinçillalara, atlara ya da ruminantlara uygulamayınız, çünkü klindamisin bu türlerde şiddetli gastro-intestinal bozukluğa neden olabilmektedir

#### 4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Özel bir uyarı bulunmamaktadır.

#### 4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

##### (i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Bir ay ya da daha uzun süreli kullanımlarda, karaciğer ve böbrek fonksiyon testlerinin ve kan sayımının periyodik olarak yapılması gereklidir. Şiddetli renal ve/veya hepatik rahatsızlıklarının yanında ciddi metabolik anormallikler olan hastalara uygulanacak ilaç dozu dikkatle belirlenmelidir ve klindamisin tedavisi süresince de hasta, serum muayeneleri ile yakından izlenmelidir.

Mümkün olduğu sürece, veteriner tıbbi ürün sadece duyarlılık testi temel alınarak kullanılmalıdır.

##### (ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Ürünü uyguladıktan sonra ellerinizi yıkayınız. Linkozamidlere (linkomisin, klindamisin) karşı aşırı duyarlılığı olduğu bilinen kişiler bu ürünle temas etmemelidir.

Ürünün kullanımı sırasında bir şey yemeyiniz, içmeyiniz ya da sigara kullanmayınız.

##### (iii) Diğer uyarılar

#### 4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Bazen kusma ve ishal gözlemlenebilir. Klindamisin bazen dirençli Clostridia ve mantar gibi duyarlı olmayan organizmaların aşırı üremesine neden olabilmektedir.

Şiddetli enfeksiyon varlığında, klinik duruma göre uygun önlemler alınmalıdır.

#### 4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanımı

Sıçanlarda yüksek doz kullanılarak yapılan çalışmaların sonuçlarına göre klindamisin teratojen olmadığı ve erkek ve dişilerin üreme performanslarını anlamlı derecede etkilemediği belirtilse de gebelik ve laktasyon sırasında ya da erkek köpeklerde üreme açısından güvenilirliği ortaya konmamıştır. Dolayısıyla, bu veteriner tıbbi ürünün gebelik ve laktasyon sırasındaki kullanımı, veteriner hekim tarafından yapılan fayda/risk değerlendirmesi temel alınarak karar verilmesi gereken bir durumdur.

#### 4.8 Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Klindamisin kullanımının nöromüsküler bloke edici ajanların etkinliğinin artmasına neden olabileceği gözlemlenmiştir. Bu nedenle klindamisin bu tip ilaçlarla eşzamanlı kullanımında dikkatli olunmalıdır. Klindamisin kloramfenikol ya da makrolidlerle birlikte kullanılmamalıdır çünkü her iki antibiyotik grubu da 50S alt-birimi etkilemektedir ve bu nedenle antagonistik etki oluşması muhtemeldir. Klindamisin ve aminoglikozid antibiyotikler (örneğin; gentamisin) birlikte kullanıldığında, yan etki (akut böbrek yetmezliği) meydana gelmesi söz konusu olabileceğinden önerilmez.

#### 4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Oral yolla uygulanır.

##### Enfekte yaralar, apseler, ağız boşluğu/dental enfeksiyonlar

Klindamisin; 7 - 10 gün süreyle 12 saatte bir 5.5 mg/kg dozunda uygulanır (pratik doz; 54 kg vücut ağırlığı için 1 tablet, günde iki defa). Eğer 4 gün içinde herhangi bir gelişme izlenmezse, enfeksiyona neden olan patojenlerin duyarlılığı tekrar tespit edilmelidir.

Dental ve periodontal enfeksiyonlar – Dental enfeksiyon nedeniyle dental/cerrahi bir tedavi uygulanıyorsa, antibiyotik uygulamasına dental/cerrahi tedavi öncesinde de başlanmalıdır.

Bölünmüş tabletler kabına geri konularak bir sonraki uygulamada (72 saat içinde) kullanılabilir. 72 saat içinde kullanılmamış / kullanılmayacak tabletler imha edilmelidir.

Doğru doz uygulamasının sağlanabilmesi için tabletler ikiye ya da dörde bölünebilmektedir.



Çapraz çentiği olan bir tabletin dörde bölünebilmesi için, tablet düz bir yüzeye konur, çentikli taraf üste gelir ve başparmak ile tam orta noktaya basınç yapılır.



Tabletin ikiye bölünebilmesi için, tablet çentikli yüzü yukarıda kalacak biçimde düz bir yüzeye konur, tabletin bir yarısı tutularak diğer yarısına aşağı doğru bastırılır.

#### Osteomyelit

Klindamisin; en az 4 hafta süreyle 12 saatte bir 11 mg/kg dozunda uygulanır (pratik doz; 54 kg vücut ağırlığı için 2 tablet, günde iki defa). Eğer 14 gün içinde bir gelişme izlenmezse, enfeksiyona neden olan patojenlerin duyarlılığı tekrar tespit edilmelidir.

Doğru doz uygulandığından emin olmak için, hastanın vücut ağırlığı mümkün olduğunca tam ölçülmelidir.

#### **4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar**

Köpeklerde oral yolla 300 mg/kg dozun uygulanmasından sonra herhangi bir yan etki gözlenmemiştir. Nadiren kusma, iştah kaybı, ishal, lökositosis ve karaciğer enzimlerinde artış (AST, ALT) gözlemlenmiştir. Böyle durumlarda, tedaviye hemen son verilmeli ve hastalara semptomatik tedavi uygulanmalıdır.

#### **4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dahil)**

Gıda değeri olan hayvanlarda kullanılmaz.

### **5 FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER**

Farmakoterapötik grup: Sistemik kullanım için antibakteriyeller, linkozamidler.

ATC Vet Kodu: QJ01FF01

#### **5.1 Farmakodinamik özellikler**

Klindamisin, linkozamid grubunda bulunan temelde bakteriyostatik etkiye sahip bir antibiyotiktir, protein sentezinin inhibisyonu yoluyla etki eder. Klindamisin, linkomisin klorlu bir analogudur. Klindamisin antibiyotik aktivitesi bakteriyel sentez inhibisyonunu temel alır. Bakteriyel ribozomun 50S alt birimi ile geri dönüşümlü eşleşmesi sırasında tRNA-bağlı amino asitlerin translasyonu inhibe edilir, sonuç olarak da peptid zincirinin uzaması önlenmiş olur. Bu sebeple, klindamisin etki mekanizması büyük çoğunlukla bakteriyostatiktir.

Klindamisin aşağıdaki organizmalara karşı in-vitro etkisi olduğu gösterilmiştir; *Staphylococcus* spp; *Streptococcus* spp; *Bacteroides* spp; *Fusobacterium* spp; *Clostridium* spp. Klindamisin ve linkomisin çapraz-direnç göstermektedir, bu durum eritromisin ve diğer makrolid-antibiyotikler için de sıklıkla karşılaşılan bir durumdur. Gram pozitif organizmalarda kromozomal mutasyon ile ribozomal bağlanma sahasının metilasyonu ya da gram negatif organizmalarda plazmid-aracılı mekanizmalarla kazanılmış direnç de gelişebilir.

#### **5.2 Farmakokinetik özellikler**

Klindamisin ağız yoluyla uygulandıktan sonra neredeyse tamamen emilir. Pik serum konsantrasyonlarına 10 mg/kg doz oranı uygulamasından yaklaşık 1 saat sonra ulaşılır.  $C_{maks}$ . 3.3 mikrogram/ml (tok karnına) - 5.0 mikrogram/ml (aç karnına). Klindamisin iyi penetrasyon gösterir ve bazı dokularda birikebilir. Klindamisin  $t_{1/2}$  yaklaşık 4 saattir. Uygulanan klindamisin yaklaşık %70'i dışkıyla, %30'u da idrarla atılır.

### **6 FARMASÖTİK ÖZELLİKLER**

#### **6.1 Yardımcı maddeler**

Ludipress (Laktoz Monohidrat, Povidon & Krosopovidon içerir)

Mikrokristalin Selüloz

Sodyum Laurilsülfat

Kolloidal Anhidroz Silika

Magnezyum Stearat

Izgara Et Aroması 2007.01

#### **6.2 Geçimsizlikler**

Ürünün bilinen bir geçimsizliği bulunmamaktadır.

#### **6.3 Raf ömrü**

Satışa sunmak üzere HDPE kaplarda ambalajlanmış veteriner tıbbi ürünün raf ömrü: 5 yıl

Bölünmüş tabletler 72 saat içinde kullanılmalıdır.

#### **6.4 Muhafaza Şartları**

Orijinal ambalajında, 25°C'nin altında, kuru ve serin bir yerde, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan, güneş ışığından koruyarak saklanmalıdır.

#### **6.5 Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu**

İçinde 16, 50, 70 ve 100 adet tablet bulunan beyaz renkli yüksek yoğunluklu polietilen şişeler, üzeri çocuk emniyeti bulunan polipropilen kapakla kapatılmış olarak ve karton kutuda satışa sunulmuştur.

#### **6.6 Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler**

Kullanılmış veya arta kalan ürün ve artık materyaller ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

#### **7 PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI ve ADRESİ**

DOĞUKAN İlaç San. Tic. Ltd. Şti.

Yakuplu Mah. Akik Sokak No:13/107 Beylikdüzü İstanbul

#### **8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI**

016/0029

#### **9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ**

14.08.2025

#### **10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ**

## Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır  
**CLINOR 300 mg**  
Oral Tablet  
Veteriner Antibakteriyel

### BİLEŞİMİ:

Beyaz-kırık beyaz renkte, bir tarafında bulunan çapraz çentik ile ikiye ya da dörde bölünebilen her bir tablette 300 mg Klindamisin'e eşdeğer Klindamisin hidroklorür ve 55 mg ızgara et aroması (2007.01) içerir.

### FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

**Farmakodinamik:** Klindamisin, linkozamid grubunda bulunan temelde bakteriyostatik etkiye sahip bir antibiyotiktir, protein sentezinin inhibisyonu yoluyla etki eder. Klindamisin, linkomisinin klorlu bir analogudur. Klindamisinin antibiyotik aktivitesi bakteriyel sentez inhibisyonunu temel alır. Bakteriyel ribozomun 50S alt birimi ile geri dönüşümlü eşleşmesi sırasında tRNA-bağlı amino asitlerin translasyonu inhibe edilir, sonuç olarak da peptid zincirinin uzaması önlenmiş olur. Bu sebeple, klindamisinin etki mekanizması büyük çoğunlukla bakteriyostatiktir.

Klindamisinin aşağıdaki organizmalara karşı in-vitro etkisi olduğu gösterilmiştir; *Staphylococcus* spp; *Streptococcus* spp; *Bacteroides* spp; *Fusobacterium* spp; *Clostridium* spp. Klindamisin ve linkomisin çapraz-direnç göstermektedir, bu durum eritromisin ve diğer makrolid-antibiyotikler için de sıklıkla karşılaşılan bir durumdur. Gram pozitif organizmalarda kromozomal mutasyon ile ribozomal bağlanma sahasının metilasyonu ya da gram negatif organizmalarda plazmid-aracılı mekanizmalarla kazanılmış direnç de gelişebilir.

**Farmakokinetik:** Klindamisin ağız yoluyla uygulandıktan sonra neredeyse tamamen emilir. Pik serum konsantrasyonlarına 10 mg/kg doz oranı uygulamasından yaklaşık 1 saat sonra ulaşılır. C<sub>maks.</sub> 3.3 mikrogram/ml (tok karnına) - 5.0 mikrogram/ml (aç karnına). Klindamisin iyi penetrasyon gösterir ve bazı dokularda birikebilir. Klindamisin t ½ yaklaşık 4 saattir. Uygulanan klindamisinin yaklaşık %70'i dışkıyla, %30'u da idrarla atılır.

### KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Köpeklerde, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Bacteroides* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Clostridium perfringens* gibi klindamisine duyarlı bakteriler nedeniyle ya da bu bakterilerle ilişkili olarak meydana gelen enfekte yaralar, apseler ve ağız boşluğu/dental enfeksiyonları ile *Staphylococcus aureus* kaynaklı osteomyelitis tedavisi için kullanılır.

### KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Oral yolla kullanılır.

#### Enfekte yaralar, apseler, ağız boşluğu/dental enfeksiyonlar

Klindamisin; 7 - 10 gün süreyle 12 saatte bir 5.5 mg/kg dozunda uygulanır (pratik doz; 54 kg vücut ağırlığı için 1 tablet, günde iki defa). Eğer 4 gün içinde herhangi bir gelişme izlenmezse, enfeksiyona neden olan patojenlerin duyarlılığı tekrar tespit edilmelidir.

Dental ve periodontal enfeksiyonlar – Dental enfeksiyon nedeniyle dental/cerrahi bir tedavi uygulanıyorsa, antibiyotik uygulamasına dental/cerrahi tedavi öncesinde de başlanmalıdır.

Bölünmüş tabletler kabına geri konularak bir sonraki uygulamada (72 saat içinde) kullanılabilir. 72 saat içinde kullanılmamış / kullanılmayacak tabletler imha edilmelidir.

Doğru doz uygulamasının sağlanabilmesi için tabletler ikiye ya da dörde bölünebilmektedir.



Çapraz çentiği olan bir tabletin dörde bölünebilmesi için, tablet düz bir yüzeye konur, çentikli taraf üste gelir ve başparmak ile tam orta noktaya basınç yapılır.



Tabletin ikiye bölünebilmesi için, tablet çentikli yüzü yukarıda kalacak biçimde düz bir yüzeye konur, tabletin bir yarısı tutularak diğer yarısına aşağı doğru bastırılır.

### **Osteomiyelitis**

Klindamisin; en az 4 hafta süreyle 12 saatte bir 11 mg/kg dozunda uygulanır (pratik doz; 54 kg vücut ağırlığı için 2 tablet, günde iki defa). Eğer 14 gün içinde bir gelişme izlenmezse, enfeksiyona neden olan patojenlerin duyarlılığı tekrar tespit edilmelidir.

Doğru doz uygulandığından emin olmak için, hastanın vücut ağırlığı mümkün olduğunca tam ölçülmelidir.

### **ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN UYARILAR**

Bir ay ya da daha uzun süreli kullanımlarda, karaciğer ve böbrek fonksiyon testlerinin ve kan sayımının periyodik olarak yapılması gereklidir. Şiddetli renal ve/veya hepatik rahatsızlıklarının yanında ciddi metabolik anormallikler olan hastalara uygulanacak ilaç dozu dikkatle belirlenmelidir ve klindamisin tedavisi süresince de hasta, serum muayeneleri ile yakından izlenmelidir.

Mümkün olduğu sürece, veteriner tıbbi ürün sadece duyarlılık testi temel alınarak kullanılmalıdır.

**Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım:** Sıçanlarda yüksek doz kullanılarak yapılan çalışmaların sonuçlarına göre klindamisin'in teratojen olmadığı ve erkek ve dişilerin üreme performanslarını anlamlı derecede etkilemediği belirtilse de gebelik ve laktasyon sırasında ya da erkek köpeklerde üreme açısından güvenilirliği ortaya konmamıştır. Dolayısıyla, bu veteriner tıbbi ürünün gebelik ve laktasyon sırasındaki kullanımı, veteriner hekim tarafından yapılan fayda/risk değerlendirmesi temel alınarak karar verilmesi gereken bir durumdur.

### **İSTENMEYEN ETKİLER**

Bazen kusma ve ishal gözlemlenebilir. Klindamisin bazen dirençli Clostridia ve mantar gibi duyarlı olmayan organizmaların aşırı üremesine neden olabilmektedir.

Şiddetli enfeksiyon varlığında, klinik duruma göre uygun önlemler alınmalıdır.

### **İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ**

Klindamisin kullanımının nöromusküler bloke edici ajanların etkinliğinin artmasına neden olabileceği gözlemlenmiştir. Bu nedenle klindamisin'in bu tip ilaçlarla eşzamanlı kullanımında dikkatli olunmalıdır. Klindamisin kloramfenikol ya da makrolidlerle birlikte kullanılmamalıdır çünkü her iki antibiyotik grubu da 50S alt-birimi etkilemektedir ve bu nedenle antagonistik etki oluşması muhtemeldir. Klindamisin ve aminoglikozid antibiyotikler (örneğin; gentamisin) birlikte kullanıldığında, yan etki (akut böbrek yetmezliği) meydana gelmesi söz konusu olabileceğinden önerilmez.

### **DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT**

Köpeklerde oral yolla 300 mg/kg dozun uygulanmasından sonra herhangi bir yan etki gözlenmemiştir. Nadiren kusma, iştah kaybı, ishal, lökositosis ve karaciğer enzimlerinde artış (AST, ALT) gözlemlenmiştir. Böyle durumlarda, tedaviye hemen son verilmeli ve hastalara semptomatik tedavi uygulanmalıdır.

### **GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI**

**Gıda değeri olan hayvanlarda kullanılmaz.**

### **KONTRENDİKASYONLAR**

Linkozamidlere karşı aşırı duyarlılık olduğu bilinen durumlarda kullanmayınız.

Tavşanlara, hamsterlara, kobaylara, çinçillalara, atlara ya da ruminantlara uygulamayınız, çünkü klindamisin bu türlerde şiddetli gastro-intestinal bozukluğa neden olabilmektedir.

### **GENEL UYARILAR**

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerlerde ve gıdalardan uzakta saklayınız.

### **UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER**

Ürünü uyguladıktan sonra ellerinizi yıkayınız. Linkozamidlere (linkomisin, klindamisin) karşı aşırı duyarlılığı olduğu bilinen kişiler bu ürünle temas etmemelidir.

Ürünün kullanımı sırasında bir şey yemeyiniz, içmeyiniz ya da sigara kullanmayınız.

### **MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ**

Orijinal ambalajında, 25°C'nin altında, kuru ve serin bir yerde, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan, güneş ışığından koruyarak saklanmalıdır. Satışa sunmak üzere HDPE kaplarda ambalajlanmış veteriner tıbbi ürünün raf ömrü: 5 yıl

Bölünmüş tabletler 72 saat içinde kullanılmalıdır.

### **KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR**

Kullanılmış veya arta kalan ürün ve artık materyaller ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

### **TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ**

İçinde 16, 50, 70 ve 100 adet tablet bulunan beyaz renkli yüksek yoğunluklu polietilen şişeler, üzeri çocuk emniyeti bulunan polipropilen kapakla kapatılmış olarak ve karton kutuda satışa sunulmuştur.

### **SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI**

Veteriner hekim reçetesiyle; eczane, veteriner muayenahaneleri ve poliklinikleri ile hayvan hastanelerinde satılır (VHR).

**PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ:** 14.08.2025 – 016/0029

**T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:**

14.08.2025 – 016/0029

### **PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ**

Doğukan İlaç San. Tic. Ltd. Şti.

Yakuplu Mah. Akik Sokak No:13/107 Beylikdüzü İstanbul

### **ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

Dublin Road, Loughrea, Co. Galway İRLANDA

**Dış Etiket**

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır  
**CLINOR 300 mg**  
Oral Tablet  
Veteriner Antibakteriyel

**BİLEŞİMİ**

Her bir tablette 300 mg Klindamisin'e eşdeğer Klindamisin hidroklorür ve 55 mg ızgara et aroması (2007.01) içerir.

**KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR**

*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Bacteroides* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Clostridium perfringens* gibi klindamisine duyarlı bakteriler nedeniyle ya da bu bakterilerle ilişkili olarak meydana gelen enfekte yaralar, apseler ve ağız boşluğu/dental enfeksiyonları ile *Staphylococcus aureus* kaynaklı osteomyelitis tedavisi için kullanılır.

**KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU**

Oral yolla uygulanır.

***Enfekte yaralar, apseler, ağız boşluğu/dental enfeksiyonlar***

7 - 10 gün süreyle 12 saatte bir 5.5 mg/kg dozunda uygulanır (pratik doz; 54 kg vücut ağırlığı için 1 tablet, günde iki defa).

***Osteomyelitis***

En az 4 hafta süreyle 12 saatte bir 11 mg/kg dozunda uygulanır (pratik doz; 54 kg vücut ağırlığı için 2 tablet, günde iki defa).

**Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz.**

**GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI**

Gıda değeri olan hayvanlarda kullanılmaz.

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde ve gıdalardan uzakta saklayınız.

**MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ**

Orijinal ambalajında, 25°C'nin altında, kuru ve serin bir yerde, buzdolabına konulmadan ve dondurulmadan, güneş ışığından koruyarak saklanmalıdır. Raf ömrü 5 yıldır. Bölünmüş tabletler 72 saat içinde kullanılmalıdır.

16, 50, 70 ve 100 adet tablet

**T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:**

14.08.2025 – 016/0029

**PAZARLAMA İZNİ SAHİBİ ADI VE ADRESİ**

Doğukan İlaç San. Tic. Ltd. Şti.

Yakuplu Mah. Akik Sokak No:13/107 Beylikdüzü İstanbul

**ÜRETİCİ FİRMA ADI VE ADRESİ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

Dublin Road, Loughrea, Co. Galway İRLANDA

Seri No:

Son Kul. Tarihi:

KDV Dahil PSF:

## İç Etiket

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır  
**CLINOR 300 mg**  
Oral Tablet  
Veteriner Antibakteriyel

Her bir tablette 300 mg Klindamisin'e eşdeğer Klindamisin hidroklorür ve 55 mg ızgara et aroması (2007.01) içerir.

Klindamisine duyarlı bakteriler nedeniyle meydana gelen enfekte yaralar, apseler ve ağız boşluğu/dental enfeksiyonları ile osteomyelitis tedavisi için kullanılır.

Oral yolla uygulanır.

**Enfekte yaralar, apseler, ağız boşluğu/dental enfeksiyonlar:** 7 - 10 gün süreyle, günde iki defa, 54 kg vücut ağırlığı için 1 tablet.

**Osteomyelitis:** En az 4 hafta süreyle günde iki defa, 54 kg vücut ağırlığı için 2 tablet.

**Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz.**

### **GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI**

**Gıda değeri olan hayvanlarda kullanılmaz.**

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde ve gıdalardan uzakta saklayınız.

Raf ömrü 5 yıldır. Bölünmüş tabletler 72 saat içinde kullanılmalıdır.

16, 50, 70 ve 100 adet tablet.

**T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:**

14.08.2025 – 016/0029

**PAZARLAMA İZNİ SAHİBİ**

Doğukan İlaç San. Tic. Ltd. Şti.

**ÜRETİCİ FİRMA**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**Seri No:**

**Son Kul. Tarihi:**