

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Amoxicin 15%

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

-Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.

-Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.

-Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.

-Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect.

Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:

-Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

1. Denumirea și adresa deținătorului certificatului de înregistrare și ale

producătorului/fabricantului responsabil pentru eliberarea medicamentului de uz veterinar

Producător : Compania cu răspundere limitată "Belekotechnika", per. Promyshlenniy 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicshii, regiunea Minsk, Republica Belarus.

Distribuitor: "NUTRITFARM" SRL, m. Chișinău, str. Petru Rareș 77, Republica Moldova, office@nutritfort.md; telefon: +37379518904

2. Denumirea medicamentului de uz veterinar, concentrația și forma farmaceutică ale acestuia

2.1 **Amoxicin 15%** (Amoxicinum 15%).

2.2 Medicamentul este o suspensie de la culoarea albă la galben deschis. În timpul depozitării, este permisă formarea de depuneri, care se descompun ușor prin agitare.

2.3 1 ml de suspensie injectabilă conține: 150 mg amoxicilină trihidrat, excipienți și bază.

3. Indicații terapeutice și farmacologie (pe specie țintă)

3.1 Medicamentul se utilizează pentru a trata animalele cu boli infecțioase de etiologie bacteriană, ale căror agenți patogeni sunt sensibili la amoxicilină. Medicamentul este prescris în tratamentul animalelor cu boli ale sistemului respirator, tractului gastro-intestinal și sistemului urinar, septicemiei, colibacillozei, salmonellozei, streptococcozei, pneumoniei bacteriene și enzootice, rinitei atrofile, sindromului AMM și altor boli.

3.2 Amoxicilina, care intră în componența medicamentului, este un antibiotic semisintetic din grupul penicilinelor, prezentând o activitate cu spectru larg împotriva microorganismelor gram-pozitive și gram-negative, cum ar fi: spp Clostridium, Corynebacterium spp, Erysipelothrix rhusiopathiae, Listeria monocytogenes, Staphylococcus spp, Streptococcus spp., Actinobacillus spp., Escherichia coli, Salmonella spp., Fusobacterium spp., Haemophilus spp., Pasteurella spp., Leptospira spp., Klebsiella spp., Proteus spp., (cu excepția tulpinilor producătoare de penicilinază) rezistență față de medicament prezintă rickettsia, micoplasma și virușii.

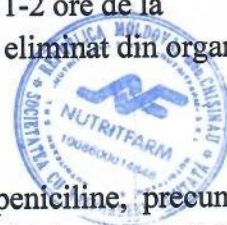
3.3 Preparatul acționează bactericid inhibând transpeptidaza, întrerupe sinteza peptidoglicanului din peretele celular bacterian (proteina de rezistență a peretelui celular) în timpul diviziunii și creșterea microorganismului, determinând astfel liza microorganismelor.

3.4 După administrarea parenterală, medicamentul este bine absorbit de la locul injectării și penetrează în toate organele și țesuturile corpului. Concentrația maximă în sânge se atinge în 1-2 ore de la administrare și rămâne la nivelul terapeutic timp de 48 de ore. Medicamentul este eliminat din organism neschimbat, în principal prin rinichi, cu urină și în cantități mici cu bilă.

4. Contraindicații

4.1 Este interzisă utilizarea medicamentului în caz de hipersensibilitate la peniciline, precum și la antibiotice din grupul cefalosporinelor. Nu utilizați simultan cu agenți chimioterapici bacteriostatici.

4.2 Medicamentul nu trebuie administrat la ovine, caprine și rozătoare (hamsteri, cobai, iepuri, etc.).



5. Reacții adverse

5.1 În dozele recomandate, medicamentul nu provoacă reacții adverse. În cazul unei reacții alergice, administrarea medicamentului este sistată și sunt prescrise antihistaminice (difenhidramină, taveghil) și preparate cu calciu (clorură de calciu sau gluconat de calciu).

6. Specii țintă

6.1 Medicamentul este folosit pentru tratamentul bovinelor, porcinelor, animalelor carnivore și animalelor de blană.

7. Posologie pentru fiecare specie, metoda, modul de administrare

7.1 Medicamentul este administrat la toate tipurile de animale intramuscular sau subcutanat la fiecare 48 de ore timp de 4-6 zile la o rată de 1 ml la 10 kg greutate corporală. Dacă doza de medicament depășește 20 ml, atunci medicamentul este administrat în două sau trei locuri de elecție. Înainte de a utiliza flaconul cu medicament trebuie încălzit într-o baie de apă până la temperatura corpului animalului și agitat bine până se obține o suspensie omogenă. Pentru administrarea medicamentului trebuie utilizate numai seringi și ace uscate, pentru a evita introducerea umidității în flacon.

8. Timpul de așteptare

8.1 Sacrificarea animalelor pentru carne este permisă peste 30 de zile de la ultima administrare a medicamentului. Carnea animalelor sacrificate forțat înainte de timpul de așteptare, poate fi utilizată pentru hrănirea animalelor carnivore. Laptele poate fi utilizat în alimentație nu mai devreme de 10 zile de la ultima administrare a medicamentului. Laptele colectat înainte de expirarea timpului de așteptare, poate fi utilizat pentru consumul animalelor, după tratarea termică.

9. Precauții speciale pentru depozitare

9.1 Preparatul se păstrează în ambalajul producătorului din lista B, într-un loc uscat și întunecat, la o temperatură de + 5 ° C până la + 25 ° C.

10. Precauții speciale pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite de la medicamentul de uz veterinar

10.1 Produsele veterinare fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legale în vigoare.

11. Atenționări speciale

11.1 Când lucrați cu medicamentul, trebuie să respectați măsurile de igienă personală și reglementările de siguranță.

12. Termenul de valabilitate

12.1 Termenul de valabilitate este de 2 ani de la data fabricației, în funcție de respectarea condițiilor de depozitare.

12.2 A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. Statutul legal

13.1 Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. Natura și compoziția ambalajului primar

14.1 Preparatul este ambalat în flacoane de sticlă de 50, 100, 200, 250, 400, 450 și 500 ml.

15. Data ultimei revizuirii a textului

30 / 10 / 2015

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

