



PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

AMOXIDEM 50%

500 mg/g, pulbere

pentru suine și păsări (pui carne, păsări de reproducție, tineret înlocuire)

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 nemenționate 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 SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

SC DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov

Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

AMOXIDEM 50%, 500 mg/g, pulbere pentru suine și păsări (pui carne, păsări de reproducție, tineret înlocuire).

Amoxicilină trihidrat

DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Medicamentul Amoxidem 50% este o pulbere de culoare albă ce conține per gram:

Substanța activă

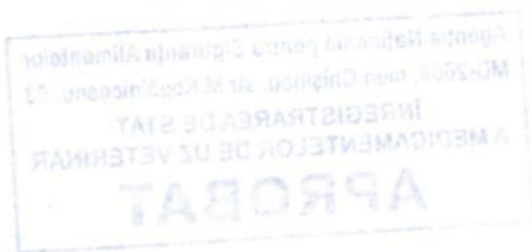
Amoxicilina trihidrat 500 mg (aproximativ 435,6 mg amoxicilină bază)

Excipient (lactoză monohidrat) qs.ad.... 1 g

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Se utilizează în tratamentul infecțiilor primare sau secundare gastrointestinale, respiratorii, urogenitale, ale pielii și mucoaselor produse de germeni sensibili la amoxicilină la suine și păsări.





La păsări se utilizează în tratamentul pasteurelozei, colibacilozei, salmonelozei, spirochetozei, stafilocociilor, dermatitelor și altor afecțiuni produse de germeni sensibili la amoxicilină.

La suine se recomandă să se utilizeze în tratamentul colibacilozei, salmonelozei, dizenteriei cu *Serpulina*, rujetului, bronho-pneumoniilor primare sau secundare, rinitei atrofice, sindromului metrită-mamită-agalaxie la scroafe, infecțiilor urinare, omfaloflebitelor etc. produse de germeni sensibili la amoxicilină.

4. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animale cu hipersensibilitate cunoscută la peniciline, betalactami și cefalosporine.

5. REACȚII ADVERSE

Rareori la unele animale pot apărea reacții de hipersensibilitate. În astfel de situații, se îndepărtează hrana pentru animale sau apa medicamentată, iar animalele se tratează prin administrarea medicației antialergice (antihistaminice, adrenalină, glucocorticoizi).

6. SPECII ȚINTĂ

Suine, păsări (pui carne, păsări de reproducție, tineret înlocuire).

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

La păsări: se administrează per os, în doză de 16-22 mg Amoxidem 50%/kg greutate vie/zi, timp de 5 zile consecutive.

La păsări în apa de băut: 300-400g Amoxidem 50% la 1000 litri apă, timp de 5 zile consecutive.

La porci: se administrează per os, în doză de 16-22 mg Amoxidem 50%/kg greutate vie/zi, timp de 5 zile consecutive.

La porci în hrană pentru animale: 400-500 g Amoxidem 50% la 1000 kg furaj, timp de 5 zile consecutive.

Se poate utiliza următoarea formulă de calcul pentru administrare:

În apa de băut:

$$\frac{\text{mg Amoxidem 50\% / kg greutate vie/zi} \times \text{greutatea corporală medie a animalelor de tratat (kg)}}{\text{Consumul mediu zilnic de apă (litri) / animal}} = \text{mg Amoxidem 50\% / litru apă}$$

În hrană pentru animale:

$$\frac{\text{mg Amoxidem 50\% / kg greutate vie/zi} \times \text{greutatea corporală medie a animalelor de tratat (kg)}}{\text{Consumul mediu zilnic de hrană (kg) / animal}} = \text{mg Amoxidem 50\% / kg hrană}$$



RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Utilizarea medicamentului trebuie să se bazeze pe sensibilitatea bacteriilor izolate din teren. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor țintă.

Amoxidem 50% se dizolvă în apa de băut și se administrează soluția proaspăt preparată și trebuie consumată de animale, în cel mult 6 ore de la dizolvare.

Pe toată durata tratamentului, animalele trebuie să bea numai apa medicamentată și să mănânce numai hrană pentru animale medicamentată.

Medicamentul trebuie bine omogenizat cu hrană pentru animale concentrată pentru a asigura o dispersare uniformă în toată masa acestuia.

Pentru a se asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita sub-dozarea medicamentului.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Pentru carne și organe de păsări: 28 zile

Pentru carne și organe de porc: 6 zile de la ultima administrare.

Nu este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consumul uman.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor!

A se păstra în ambalajul original, la temperaturi mai mici de 25°C, ferit de umiditate și lumina solară directă.

A nu se folosi după data de expirare menționată pe etichetă.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Pentru protecția mediului, medicamentul nu trebuie aruncat în ape reziduale sau în resturile menajere ci în locuri special amenajate. Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de medicamente trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Animalele tratate se vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului, iar dejecțiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la amoxicilină sau la excipientul medicamentului trebuie să evite contactul cu medicamentul.

Pentru a se preîntâmpina orice efecte neplăcute, la manipularea medicamentului, se recomandă purtarea mănușilor, a ochelarilor de protecție și măștilor de protecție pentru praf.





În caz de ingestie accidentală a medicamentului sau dacă apar simptome caracterizate prin prurit cutanat sau iritații ale pielii, adresați-vă imediat medicului și arătați-i prospectul medicamentului sau eticheta. Manifestările serioase, de tipul: umflarea feței, buzelor sau pleoapelor însoțite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate a medicamentului de uz veterinar după diluare în apa de băut conform indicațiilor: 6 ore.

Perioada de valabilitate a medicamentului de uz veterinar după prima deschidere a ambalajului primar: se va utiliza imediat.

Perioada de valabilitate a medicamentului de uz veterinar după încorporare în hrană pentru animale: 7 zile.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Pungi PET cu inserție de aluminiu, termosudate, ce conțin 10g, 25g, 50g, 100g, 500g, 1000g, 5kg, 10kg și saci PET cu inserție de aluminiu a 25kg, 50kg.

Este posibil să nu fie comercializate toate dimensiunile de ambalaje.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

Februarie 2012.

IMPORTATOR PENTRU REPUBLICA MOLDOVA

NUTRITFARM SRL

tel./fax: 022 890 404 GSM: 079518904

e-mail: nutritfarm@yahoo.com office@nutritfarm.md

www.nutritfarm.md

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

