



PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

AMOXICILINĂ 80%

pulbere

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.
- 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

Numele și adresa „Medicamentum” SRL, R. Moldova, r. Anenii Noi,
s. Merenii Noi

telefon/fax: +373 /265/ 62-3-17, 62-2-46, 62-4-39

e-mail: contact@medicamentum.md

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

AMOXICILINĂ 80%

pulbere

1,0 g AMOXICILINĂ 80% pulbere conține:

Substanța(e) activă(e):

Nr.	Denumirea	Conținut
1	Amoxicilină trihidrat	800,0 mg

Excipienți:

Nr.	Denumirea	Conținut
1	Lactoză, pâna la (g)	1,0



3. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

Administrarea amoxicilinei este recomandată în tratamentul bolilor bacteriene determinate de microorganisme sensibile la amoxicilină:

Porci:

- ❖ infecții ale tractului respirator (bronșită, bronhopneumonie, pneumonie, pleurezie, disfuncții pulmonare asociate cu infecții virale);
- ❖ infecții ale tractului gastrointestinal (enterită, colangiohepatită);
- ❖ infecții urinare (nefrite, cistite);
- ❖ infecții ale pielii și țesuturilor moi (infecții podale și abcese);
- ❖ infecții articulare (poliartrita);
- ❖ infecții streptococice;
- ❖ colibaciloza, salmoneloza și pasteureloza.

Broileri și curcani:

Medicamentul se administrează în tratamentul: salmonelozei, colibacilozei, infecții stafilococice; Pasteurelozei;
Infecții bacteriene secundare infecțiilor virale (C.D.R.).

4. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra la animale care sunt hipersensibile la peniciline: iepuri, rozătoare mici, animale poligastrice cu rumen funcțional și găini ouătoare.

5. REACȚII ADVERSE

Disfuncții gastrointestinale și reacții de sensibilitate, variând între urticarii ușoare și șocuri anafilactice fatale. Pot apărea alergii încrucișate la toate celelalte peniciline.

6. SPECII ȚINTĂ

Porci, broileri, curcani.

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

A se administra oral.

Porci, broileri și curcani: 1,72 – 2,87g de Amoxicilină 80% la fiecare 100 kg greutate corporală (egal cu 12-20 mg amoxicilină per greutate corporală).

A se utiliza după cum urmează: broileri 12 – 20 g în 100 litri apă; curcani 24 – 40 g în 100 litri apă; porci 15 – 30 g în 100 litri apă sau 30 – 60 g în 1.000 kg hrană lichidă.

Medicamentul trebuie administrat în apă de băut sau hrană lichidă conform instrucțiunilor medicului veterinar, a se avea grijă a nu depăși doza zilnică de principii activi permiși (exprimați în mg/kg greutate corporală).

A se subîmpărți doza indicată în 2 administrări zilnice la 12 ore (de două ori pe zi) timp de 5 zile.



Concentrația în apa de băut trebuie calculată conform greutatei corporale a animalului și conform consumului de apă. Se recomandă a nu se da apă animalelor în orele anterioare tratamentului și de a schimba apa medicamentoasă la fiecare 12 ore. Tratamentul se administrează timp de 5 zile.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

- ❖ Broileri: 1 zi,
- ❖ Porci: 4 zile,
- ❖ Curcani: 5 zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemîna copiilor.

A se păstra în loc uscat, răcoros, la temperatura 15 - 25°C, ferit de lumină.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

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

Nu se cunosc efecte toxice asupra mediului. După golire ambalajele se vor depozita în recipiente de colectare.

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de medicamente, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE (interdicții)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă:

Penicilinele și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate în urma administrării. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot ocazional să fie serioase.

Precauții speciale de utilizare la animale:

Nu există.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

Se va manipula medicamentul cu grijă, de respectat dozele indicate.

În caz de reacții neprevăzute în prospect solicitați imediat sfatul medicului și prezentați acestuia prospectul medicamentului sau eticheta.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Administrarea în timpul gestației și lactației nu este contraindicată.





Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Amoxicilina exercită o funcție bactericidă prin inhibarea sintezei peretelui bacterian în perioada multiplicării microorganismelor. Din acest motiv nu este compatibilă cu antibioticele bacteriostatice (tetracilinele, cloramfenicol) care inhibă multiplicarea bacteriană.

Poate să apară sinergism atunci când se folosește împreună cu alte antibiotice bactericide sau aminoglicozide.

Supradozare:

Nu este cazul.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate în ambalaj original – 24 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar – 10 zile.

Perioada de valabilitate după diluare în apă de băut – 24 ore.

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

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Pungi de peliculă tip GK 50/12 PE/7 μ m Alu/25 PE cu capacitatea de: 4,0 g

Pungi BOPP cu capacitatea de 500,0 g și 1 kg.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

12.2021

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

