

PROSPECT**AMOXICRID LA****150 mg/ml, suspensie injectabilă pentru bovine, ovine, caprine și porcine****1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, DACĂ SUNT DIFERITE**Deținătorul certificatului de înregistrare:

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Parter, Sector 6, București, România

Tel./fax.: +4021 430 43 99

E-mail: office@cridapharm.ro

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Stadionului, Nr. 1, Oltenița, Jud. Călărași, România

Tel: +4024 251 50 05; Tel./fax.: +4024 251 59 25

E-mail: office@cridapharm.ro

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**AMOXICRID LA, 150 mg/ml, suspensie injectabilă pentru bovine, ovine, caprine și porcine**

Amoxicilina trihidrat

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

1 ml de produs conține:

Substanța activă:

Amoxicilină (sub formă de amoxicilină trihidrat).....150 mg

Excipienți:

Metilparahidroxibenzoat1 mg

Propilparahidroxibenzoat.....0,4 mg

4. INDICAȚIE TERAPEUTICĂAmoxicrid LA se utilizează la bovine, ovine, caprine și porcine pentru tratamentul infecțiilor respiratorii produse de microorganisme sensibile la acțiunea amoxicilinei (bacterii Gram pozitive și Gram negative în special bacteriile din genul *Pasteurella* spp.).**5. CONTRAINDICAȚII**

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se administrează la leporide, rozătoare sau cabaline.

6. REACȚII ADVERSE

La rumegătoare, poate apărea o reacție locală la locul de injectare. Această reacție se remite în scurt timp.

La porcine reacțiile adverse sunt rare.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv rapoartele izolate)

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, caprine și porcine.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Administrare intramusculară.

Doza recomandată este de 15 mg amoxicilină/kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs /10 kg greutate corporală). Această doză poate fi repetată după 48 de ore.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Agitați bine flaconul înainte de utilizare pentru omogenizarea suspensiei.

Se vor administra două injecții per tratament în locuri diferite.

La bovine, nu administrați mai mult de 20 ml într-un singur loc. La porcine nu administrați mai mult de 6 ml într-un singur loc.

Fiecare administrare se va face în alt loc de injectare. La administrarea produsului trebuie respectate măsurile generale de asepsie.

Pentru asigurarea unei doze corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Porcine

Carne și organe: 16 zile.

Bovine

Carne și organe: 14 zile.

Lapte: 5 mulsori

Ovine și caprine

Carne și organe: 10 zile.

Lapte: 4 mulsori

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25 °C

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru fiecare specie țintă:

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare:

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe rezultatele testelor de susceptibilitate ale bacteriilor izolate de la animal. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) privind susceptibilitatea bacteriilor țintă.

La utilizarea produsului trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCM poate crește prevalența bacteriilor rezistente la amoxicilină și poate scădea eficacitatea tratamentului din cauza potențialului de rezistență încrucișată.

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

În caz de autoinjectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați-i prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la amoxicilină trebuie să evite contactul cu medicamentul de uz veterinar.

Gestație și lactație:

Acest medicament de uz veterinar poate fi utilizat la animale în perioada de gestație.

Având în vedere eliminarea redusă a amoxicilinei prin lapte, pe perioada tratamentului cu acest produs laptele obținut de la animalele tratate poate fi administrat la animalele tinere.

Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune:

A nu se asocia cu antibiotice bacteriostatice.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Se va respecta doza recomandată. În cazul supradozării, tratamentul este simptomatic.

Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

08/2025

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj

Ambalaj primar:

Flacoane transparente din polipropilenă de 50 ml, 100 ml, 250 ml și 500 ml închise cu dop din cauciuc brombutilic tip I, capsă din aluminiu și sigiliu din polipropilenă de înaltă densitate tip „flip off”.

Ambalaj secundar:

Cutie din carton individuală care conține:

- 1 flacon x 50 ml
- 1 flacon x 100 ml
- 1 flacon x 250 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.