

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Vetrimoxin L.A. 150 mg/ml, suspensie injectabilă pentru bovine, oi, capre și porci

2. Compoziție

Fiecare ml de suspensie injectabilă conține:

Substanța activă:

Amoxicilină trihidrat150 mg

Suspensie injectabilă de culoare bej-crem.

3. Specii țintă

Bovine, oi, capre, porci.

4. Indicații de utilizare

Vetrimoxin LA se utilizează la bovine, oi, capre, porci în tratamentul infecțiilor respiratorii produse de germeni susceptibili la acțiunea amoxicilinei (bacterii Gram-pozitive și *Pasteurella spp.*).

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.
Nu se utilizează la leporide, rozătoare sau cabaline.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Datorită variabilității (de timp, geografice) în materie de susceptibilitate a bacteriilor în cazul utilizării produsului, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave.

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCM poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanța activă și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potențialului de rezistență încrucișată.

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.

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

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

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

Precauții speciale pentru protecția mediului:
Nu este cazul.

Gestație:
Poate fi utilizat în perioada de gestație.

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

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:
A nu se asocia cu antibiotice bacteriostatice.

Supradozare:
Se va respecta doza recomandată.

Incompatibilități majore:
În lipsa studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

7. Evenimente adverse

Bovine:

Cu frecvență nedeterminată (nu poate fi estimată din datele disponibile):	Reacție la locul injectării ¹
---	--

¹ Moderată, dispare rapid.

Porci:

Cu frecvență nedeterminată (nu poate fi estimată din datele disponibile):	Reacție la locul injectării ¹
---	--

¹ Moderată, dispare rapid.

Oi, capre:

Nu sunt.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnnotificare@ansa.gov.md, tel. 022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Administrare intramusculară.

Doza este de 15 mg amoxicilină/kg greutate corporală (1 ml produs/10 kg greutate corporală) de două ori, la un interval de 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 porci: volumul maxim pe locul de injectare: 6 ml

Fiecare administrare se va face în alt loc.

Ca și la alte preparate injectabile, trebuie respectate normele 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. Perioade de așteptare

Porci: carne și organe: 16 zile

Bovine: carne și organe: 14 zile

lapte: 5 mulsori

Oi, capre:

carne și organe: 10 zile

lapte: 4 mulsori

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Acest medicament de uz veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

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

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe cutie de carton după Exp.

Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

230014

Cutie din carton x 1 flacon din sticlă x 100 ml

Cutie din carton x 1 flacon din sticlă x 250 ml

Cutie din carton x 1 flacon din polietilenă de joasă densitate multistrat x 50 ml

Cutie din carton x 1 flacon din polietilenă de joasă densitate multistrat x 100 ml

Cutie din carton x 1 flacon din polietilenă de joasă densitate multistrat x 250 ml

Cutie din carton x 1 flacon din polietilenă de joasă densitate multistrat x 500 ml.

APROBAT

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

03/2026

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Deținătorul certificatului de înregistrare și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Ceva Santé Animale, 8 rue de Logrono, 33500 Libourne, Franța

Tel: +800 35 22 11 51

Email: pharmacovigilance@ceva.com

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Santé Animale, 10 avenue de La Ballastière, 33500 Libourne, Franța

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

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

Republica Moldova

SRL Sumagrovet Prim,

mun. Chișinău, str. Muncești 293 B,

e-mail: info@sumagro.md, tel. 079458824

17. Alte informații

Codul ATCvet: QJ01CA04