

Anexa ur. 1

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH 500 mg/g, pulbere pentru utilizare in apa de baut pentru pui de gaina, curci, rate si porci

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

1 gram produs contine:

Substanță activă:

Amoxicilina (echivalent la 500 mg amoxicilina trihidrat) ..... 436 mg

Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Pulbere pentru utilizare in apa de baut.

Culoare alba.

Lichid limpede și incolor cand solutia este preparata.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Pui de gaina, curci, rate si porci.

### **4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

La pui de gaina, curci si rate in tratamentul infecțiilor cauzate de bacterii susceptibile la amoxicilină.

Porci: Pentru tratamentul pasteurelozei cauzata de *Pasteurella multocida* susceptibila la amoxicilina.

### **4.3 Contraindicatii**

A nu se administra la iepuri, porci de guineea, hamsteri, cai, gerbili sau alte ierbivore mici.

A nu se utilizeaza in caz de hipersensibilitate cunoscuta la peniciline sau alte antibiotice β-lactamice sau excipienti.

A nu se administra la animale cu afectiuni renale, inclusiv anuria sau oliguria.

### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Porci: Consumul medicatiei de catre animale poate fi modificat datorita bolii. În cazul unui consum de apă insuficienta animalele ar trebui să fie tratate parenteral, utilizand un produs injectabil adecvat prescris de către medicul veterinar.

### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

#### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

##### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este eficient împotriva microorganismelor care produc beta-lactamază.

Polițile oficiale naționale și regionale antimicrobiene trebuie luate în considerare atunci când se utilizează produsul.

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animal. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informații epidemiologice locale (nivel de fermă, regional) referitoare la susceptibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea produsului care se abate de la instrucțiunile furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la amoxicilina și poate scădea eficacitatea tratamentului.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale.

Penicilinile și cefalosporinele pot produce hipersensibilitate (alergie) consecutiv injectării, inhalării, ingestiei sau contactului cutanat. Hipersensibilitatea la peniciline poate conduce la reacții incruisante la cefalosporine și invers. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi uneori severe.

Nu manipulați acest produs dacă stăti că sunteți sensibil sau dacă ati fost sfatuit să nu lucrati cu asemenea produse.

Manipulați acest produs cu mare grijă pentru a evita expunerea, luându-vă toate măsurile de precauție necesare.

Dacă în urma expunerii apar reacții cutanate trebuie să va adresați unui medic arătându-i aceasta avertizare. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor, sau dificultăți de respirație, sunt simptome mai grave, care necesită de urgență intervenția medicului.

Evități înhalarea de pulbere. Purtați fie o semi-mască respiratorie de unică folosință, conform cu Standardul European EN149 sau o mască respiratorie refolosibile conform cu standardul european EN140, cu un filtru EN143.

Purtați mănuși în timpul pregătirii și administrării apei medicamentate sau a hranei lichide.

Spălați pielea expusă după manipularea produsului, a apei medicamentate sau a furajului. Spălați-vă pe mâini după utilizare

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Penicilinile și cefalosporinele pot produce reacții de hipersensibilitate care ocazional pot fi grave. Rareori, simptomele tractului gastro-intestinal se pot asocia cu perturbari ale florei intestinale (de exemplu diaree, fecale moi).

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)

- frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 din 100 animale tratate)
- mai puțin frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 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 raportări izolate)

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Studiile de laborator realizate pe sobolani nu au dovedit un efect teratogenic după administrarea amoxicilinelor.

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită în timpul gestației sau lactației la scroafe.

Utilizați numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuata de către medicul veterinar responsabil.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Produsul nu trebuie administrat cu alte antibiotice care au acțiune bacteriostatică, ca de exemplu tetracicline, macrolide, sulfonamide.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Pentru administrare în apă de baut.

Preparați soluția cu apă potabilă proaspătă, imediat înainte de administrare.

Orice apă medicamentată care nu a fost consumată în 24 ore trebuie eliminată și înlocuită cu apă medicamentată proaspătă.

Cu scopul de a asigura consumul de apă medicamentată, animalele nu trebuie să aibă acces la alta sursă de apă în timpul tratamentului.

Urmatoarea formula de calcul va fi utilizată pentru calcularea concentrației produsului (mg) per litru apă:

$$\text{Doza (mg produs/kg g.c./zi)} \times \text{greutatea medie a animalelor tratate(kg)} = \text{mg produs/litru apa}$$

Consumul mediu zilnic de apă (L) per animal/zi

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact posibil pentru a evita subdozarea. Consumul apei medicamentate depinde de starea clinică a animalului. Pentru a obține doza corectă, concentrația de amoxicilină trebuie ajustată luând în considerare consumul de apă.

Solubilitatea maximă a produsului a fost demonstrată doar la 5 g / L la 20 ° C. Sub 20 ° C și peste 5 g / L, produsul nu poate fi dizolvat în mod satisfăcător. Pentru soluțiile stoc și atunci când utilizați un dozator, aveți grijă să nu depășiți solubilitatea maximă care poate fi obținută în condițiile date. Reglați setările debitului pompei de dozare în funcție de concentrația soluției stoc și a consumului de apă al animalelor care urmează să fie tratate.

După terminarea tratamentului, sistemul de alimentare cu apă trebuie curățat în mod corespunzător pentru a evita consumul de cantități sub-terapeutice ale substanței active.

### **Pui de gaina:**

Doza recomandata este 15 mg amoxicilina trihidrat per kg greutate corporala per zi (corespunzand la 30 mg produs/kg greutate corporala/zi).

Durata perioadei de tratament este de 3 zile, sau in cazurile severe 5 zile.

### **Rate**

Doza recomandata este 20 mg amoxicilina trihidrat per kg greutate corporala per zi (corespunzand la 40 mg produs/kg greutate corporala/zi), pentru 3 zile consecutive.

### **Curci**

Doza recomandata este 15-20 mg amoxicilina trihidrat per kg greutate corporala per zi (corespunzand la 30-40 mg produs/kg greutate corporala/zi) pentru 3 zile, sau in cazurile severe 5 zile.

### **Porci**

Pentru tratamentul porcilor produsul poate fi administrat in apa de baut sau administrat in furajul lichid. Nu se utilizeaza in furajul uscat.

#### **1. Administrarea in apa de baut**

Administrati in apa de baut 20 mg amoxicilina trihidrat per kg greutate corporala per zi (corespunzand la 40 mg produs/kg greutate corporala/zi), pana la 5 zile consecutive.

Se prepară soluția prin amestecarea cu atenție a produsului în cantitatea de apă potabilă proaspătă necesară înainte de utilizare. Doza trebuie administrată la interval de 24 ore, timp de până la 5 zile.

Orice apă medicamentata care nu este consumată în 24 de ore trebuie să fie eliminată și înlocuită cu apă medicamentata proaspata.

Pentru a se asigura consumul de apă medicamentata, animalele nu ar trebui să aibă acces la alte surse de apă pe durata tratamentului.

#### **2. Administrarea in furajul lichid**

Administrarea în hrană lichidă a 20 mg amoxicilină trihidrat per kg greutate corporală (corespunzând la 40 mg produs / kg greutate corporală / zi) zilnic, timp de până la 5 zile.

Furajul medicamentat lichid trebuie să fie proaspăt preparate de cel puțin 3 ori pe zi, pe parcursul perioadei de tratament. Doza zilnică trebuie calculată pe baza numărului de animale și greutatea medie a acestora și apoi împărțit la numărul de loturi de furaje medicamentate lichide preparate în ziua respectiva.

Furajul lichid medicamentat trebuie să fie preparat cu apă potabilă proaspătă. După adăugarea produsului parțial sau total in apa necesară pentru a prepara furajul lichid, asigurati-vă ca produsul este complet dizolvat. Dizolvarea produsului poate dura până la 10 minute. Aceasta apă medicamentata poate fi apoi amestecata cu furajul uscat și dacă este cazul cu apa rămasă. Sistemul utilizat trebuie să se asigure că apa medicamentată este distribuită uniform în hrana lichida. După dizolvarea finală, furajul medicamentat lichid trebuie să fie administrat la porci imediat.

Furajul medicamentat lichid nu trebuie să fie fermentat și nu trebuie păstrat.

Stabilitatea amoxicilinelor în toate fluxurile comerciale nu a fost stabilită. Pentru a se asigura că orice scadere de activitate a amoxicilinelor este minima, cantitatea de furaj

cu lichid medicamentat preparat nu trebuie să depășească cantitatea de hrana care va fi consumată în decurs de 4 ore.

Orice cantitate de furaj lichid medicamentat care nu se consumă în decurs de ~~4~~ pre trebuie eliminată.

Desi accesul restrictionat la alte surse cu apă contribuie la asigurarea consumului de furaj lichid medicamentat, apa potabilă curentă ar trebui să rămână disponibilă în orice moment, din motive de bunăstare.

#### **4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Nu au fost raportate probleme de supradozare. Tratamentul trebuie să fie simptomatic și un antidot specific nu este disponibil.

#### **4.11 Timp (Timp) de așteptare**

Carne și organe:

Pui de gaină:	1 zi
Rate:	9 zile
Curci:	5 zile
Porci:	2 zile

A nu se administra la păsări care produc ouă pentru consum uman. A nu se utiliza cu 3 săptămâni înaintea începerii perioadei de ouat.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru uz sistemic, antibacteriene beta-lactamice, penicilină.

Codul veterinar ATC: QJ01CA04

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Amoxicilina este un antibiotic bactericid dependent de timp, care acționează prin inhibarea sintezei pereților celulelor bacteriene în timpul replicării bacteriene. Inhibă formarea de punți între lanțurile de polimeri liniari care constituie peretele celular peptidoglican al bacteriilor Gram pozitive.

Amoxicilina este un penicilină cu spectru larg. De asemenea, este activă împotriva unei game limitate de bacterii Gram negative, pe care stratul exterior al peretelui celular bacterian este compus din lipozaharide și proteine.

Există trei mecanisme principale de rezistență la beta-lactami: producția beta-lactamazei, modificarea expresiei și/sau modificarea proteinelor care leagă penicilina (PBP) și scăderea penetrării membranei exterioare. Unul dintre cele mai importante este inactivarea penicililinei de enzimele beta-lactamaze produse de anumite bacterii. Aceste enzime sunt capabile să scindeze inelul beta-lactam al penicilinelor, făcându-le inactive. Beta-lactamaza poate fi codificată în gene cromozomiale sau plasmidice.

Rezistență încrucisată se observă între amoxicilina și alte penicilină, în special cu aminopenicilinile.

Utilizarea medicamentelor beta-lactamice cu spectru larg (de exemplu, aminopenicilinile) ar putea conduce la selectarea fenotipurilor bacteriene

multirezistente (de exemplu cele care produc beta-lactamaze cu spectru extins (ESBLs)).

## 5.2 Particularități farmacocinetice

Amoxicilina este bine absorbită după administrarea orala și este stabila în prezența acidului gastric. Excreția amoxicilinei este în principal sub formă nemodificată prin rinichi pentru a obține o concentrație mare în țesutul renal și urină.

Amoxicilina este bine distribuită în fluidele corporale.

Studiile la păsări au indicat că amoxicilina este distribuită și eliminată mai rapid decât la mamifere.

Rata de eliminare este mai importantă la păsări decât la mamifere datorită biotransformarilor aparute.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipienților

Acid citric, anhidru

### 6.2 Incompatibilități majore

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire în apă de baut conform instrucțiunilor: 24 ore.

Perioada de valabilitate după incorporare în furajul lichid: 4 ore.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 7 zile.

### 6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 ° C.

A se păstra într-un loc uscat.

Păstrați pungile închise ermetic.

A se feri de lumină.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Produsul medicinal veterinar este ambalat în pungi din polietilenă / aluminiu / polipropilenă, etanșate termic, de 100 g, 200 g, 500 g și 1 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

**6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

Orice produs medicinal veterinar sau deseu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

**7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

GLOBAL VET HEALTH SL  
C/Capçanes, nº12-baixos.  
Polígon Agro-Reus.  
REUS 43206  
SPANIA

**8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

150462

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

Data primei autorizari: 12.11.2015

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Iulie 2019

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI /SAU UTILIZARE**

**ANEXA III**  
**ETICHETARE SI PROSPECT**



AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH 500 mg/g, pulbere pentru utilizare in apa de baut pentru pui de gaina, curci, rate si porci

**1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

Deținătorul autorizației de comercializare

GLOBAL VET HEALTH SL  
C/Capçanes, nº12-baixos.  
Polígon Agro-Reus.  
REUS (43206)  
SPANIA

Producător responsabil pentru eliberarea seriei.

SP VETERINARIA SA  
Ctra Reus Vinyols km 4.1  
Riudoms (43330)  
SPANIA

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

AMOXICILLIN GLOBAL VET HEALTH 500 mg/g, pulbere pentru utilizare in apa de baut pentru pui de gaina, curci, rate si porci

Amoxicilina trihidrat

**3. DECLARAAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)**

1 gram produs contine:

Substanță activă:

Amoxicilina (echivalent la 500 mg amoxicilina trihidrat)..... 436 mg

Pulbere de culoare alba.

Lichid limpede și incolor cand solutia este preparata.

**4. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

La pui de gaina, curci și rate in tratamentul infectiilor cauzate de bacterii susceptibile la amoxicilină.

Porci: Pentru tratamentul pasteurelozei cauzata de *Pasteurella multocida* susceptibila la amoxicilina.

## **5. CONTRAINDICATII**

A nu se administra la lepori, porci de guineea, hamsteri, cai, gerbili sau alte ierbivore mici.

A nu se utilizeaza in caz de hipersensibilitate cunoscuta la peniciline sau alte antibiotice  $\beta$ -lactamice sau excipienti.

A nu se administra la animale cu afectiuni renale inclusiv anuria sau oliguria.

## **6. REACTII ADVERSE**

Penicilinile si cefalosporinele pot produce reactii de hipersensibilitate care ocazional pot fi grave. Rareori, simptomele tractului gastro-intestinal se pot asocia cu perturbari ale florei intestinale (de exemplu diaree, fecale moi).

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 din 100 animale tratate)
- mai puțin frecvente (mai mult de 1. dar mai puțin de 10 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 raportări 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 TINTĂ**

Pui de gaina, curci, rate si porci.

### **8/9. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE**

Pentru administrare in apa de baut.

Preparati solutia cu apa potabila proaspata, imediat inainte de administrare.

Orice apa medicamentata care nu a fost consumata in 24 ore trebuie eliminata si inlocuita cu apa medicamentata proaspata.

Cu scopul de a asigura consumul de apa medicamentata animalele nu trebuie sa aiba acces la alta sursa de apa in timpul tratamentului.

Urmatoarea formula de calcul va fi utilizata pentru calcularea concentratiei produsului (mg) per litru apa:

Doza (mg produs/kg g.c./zi) x greutatea medie a animalelor tratate(kg) = \_\_\_\_\_ mg produs/ litru apa

Consumul mediu zilnic de apa (L) per animal/zi

Pentru a asigura o dozare corecta, greutatea corporala trebuie determinata cat mai exact posibil pentru a evita subdozarea. Consumul apei medicamentate depinde de

starea clinică a animalului. Pentru a obține doza corectă, concentrația de amoxicilină trebuie ajustată luând în considerare consumul de apă.

Solubilitatea maximă a produsului a fost demonstrată doar la 5 g / L la 20 ° C. Sub 20 ° C și peste 5 g /L, produsul nu poate fi dizolvat în mod satisfăcător. Pentru soluțiile stoc și atunci când utilizați un dozator, aveți grijă să nu depășiți solubilitatea maximă care poate fi obținută în condițiile date. Reglați setările debitului pompei de dozare în funcție de concentrația soluției stoc și a consumului de apă al animalelor care urmează să fie tratate.

După terminarea tratamentului, sistemul de alimentare cu apă trebuie curățat în mod corespunzător pentru a evita consumul de cantități sub-terapeutice ale substanței active.

#### **Pui de gaină:**

Doza recomandată este 15 mg amoxicilina trihidrat per kg greutate corporala per zi (corespunzând la 30 mg produs/kg greutate corporala/zi).

Durata perioadei de tratament este de 3 zile, sau în cazurile severe 5 zile.

#### **Rate**

Doza recomandată este 20 mg amoxicilina trihidrat per kg greutate corporala per zi (corespunzând la 40 mg produs/kg greutate corporala/zi), pentru 3 zile consecutive.

#### **Curci**

Doza recomandată este 15-20 mg amoxicilina trihidrat per kg greutate corporala per zi (corespunzând la 30-40 mg produs/kg greutate corporala/zi) pentru 3 zile, sau în cazurile severe 5 zile.

#### **Porci**

Pentru tratamentul porcilor produsul poate fi administrat în apă de baut sau administrat în furajul lichid. Nu se utilizează în furajul uscat.

#### **1. Administrarea în apă de baut**

Administrati în apă de baut 20 mg amoxicilina trihidrat per kg greutate corporala per zi (corespunzând la 40 mg produs/kg greutate corporala/zi), pana la 5 zile consecutive.

Se prepară soluția prin amestecarea cu atenție a produsului în cantitatea de apă potabilă proaspătă necesară înainte de utilizare. Doza trebuie administrată la interval de 24 ore, timp de până la 5 zile.

Orice apă medicamentată care nu este consumată în 24 de ore trebuie să fie eliminată și înlocuită cu apă medicamentată proaspata.

Pentru a se asigura consumul de apă medicamentată, animalele nu ar trebui să aibă acces la alte surse de apă pe durata tratamentului.

#### **2. Administrarea în furajul lichid**

Administrarea în hrană lichidă a 20 mg amoxicilină trihidrat per kg greutate corporală (corespunzând la 40 mg produs / kg greutate corporală / zi) zilnic, timp de până la 5 zile.

Furajul medicamentat lichid trebuie să fie proaspăt preparate de cel puțin 3 ori pe zi, pe parcursul perioadei de tratament. Doza zilnică trebuie calculată pe baza

numărului de animale și greutatea medie a acestora și apoi împărțit la numărul de loturi de furaje medicamentate lichide preparate în ziua respectiva.

Furajul lichid medicamentat trebuie să fie preparat cu apă potabilă proaspătă. După adăugarea produsului parțial sau total în apă necesară pentru a prepara furajul lichid, asigurați-vă că produsul este complet dizolvat. Dizolvarea produsului poate dura până la 10 minute. Aceasta apă medicamentată poate fi apoi amestecată cu furajul uscat și dacă este cazul cu apa rămasă. Sistemul utilizat trebuie să se asigure că apa medicamentată este distribuită uniform în hrana lichida. După dizolvarea finală, furajul medicamentat lichid trebuie să fie administrat la porci imediat.

Furajul medicamentat lichid nu trebuie să fie fermentat și nu trebuie păstrat. Stabilitatea amoxicilinelor în toate fluxurile comerciale nu a fost stabilită. Pentru a se asigura că orice scadere de activitate a amoxicilinelor este minima, cantitatea de furaj cu lichid medicamentat preparat nu trebuie să depășească cantitatea de hrana, care va fi consumată în decurs de 4 ore.

Orice cantitate de furaj lichid medicamentat care nu se consumă în decurs de 4 ore trebuie eliminată.

Dăsi accesul restrictionat la alte surse cu apă contribuie la asigurarea consumului de furaj lichid medicamentat, apă potabilă curentă ar trebui să rămână disponibilă în orice moment, din motive de bunăstare.

## **10. TEMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE**

Carne și organe:

Pui de gaină: 1 zi

Rate: 9 zile

Curcani: 5 zile

Porci: 2 zile

A nu se administra la păsări care produc ouă pentru consum uman. A nu se utilizează cu 3 săptămâni înaintea începerii perioadei de ouat.

## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se păstra peste 25 ° C.

A se păstra într-un loc uscat.

Păstrați pungile ermetic încis.

A se feri de lumină.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire în apă de baut conform instrucțiunilor: 24 ore.

Perioada de valabilitate după incorporare în furajul lichid: 4 ore.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 7 zile

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data de expirare înscrisă pe punga după "EXP". Data expirării se referă la ultima zi a lunii respective.

## **12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)**

Atenționari speciale pentru fiecare specie tinta:

Porci: consumul medicatiei de către animale poate fi modificat ca o consecință a bolii. În cazul unui consum insuficient de apa, animalele trebuie tratate parenteral, cu ajutorul unui produs injectabil adecvat, prescris de medicul veterinar.

#### Precautii speciale pentru utilizare la animale:

Nu este eficient împotriva microorganismelor care produc beta-lactamază.

Politicele oficiale, naționale și regionale antimicrobiene trebuie luate în considerare atunci când se utilizează produsul.

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animal. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informații epidemiologice locale (nivel de fermă regional,) referitoare la susceptibilitatea bacteriilor ţintă.

Utilizarea produsului care se abate de la instrucțiunile furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la amoxicilina și poate scădea eficacitatea tratamentului.

#### Atentionari pentru utilizator

Penicilinele și cefalosporinele pot produce hipersensibilitate (alergie) consecutiv injectării, inhalării, ingestiei sau contactului cutanat. Hipersensibilitatea la penicilina poate conduce la reacții incruisante la cefalosporine și invers. Reacțile alergice la aceste substanțe pot fi uneori severe.

Nu manipulați acest produs dacă stăti că sunteți sensibil sau dacă ati fost sfatuit să nu lucrati cu asemenea produse.

Manipulați acest produs cu mare grijă pentru a evita expunerea, luându-vă toate măsurile de precauție necesare.

Dacă în urma expunerii apar reacții cutanate, trebuie să va adresați unui medic arătându-i aceasta avertizare. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor, sau dificultăți de respirație, sunt simptome mai grave, care necesită de urgență intervenția medicului.

Evitați inhalarea de pulbere. Purtați fie o semi-mască respiratorie de unică folosință, conform cu Standardul European EN149 sau o mască respiratorie refolosibile conform cu standardul european EN140 cu un filtru EN143.

Purtați mănuși în timpul pregătirii și administrării apei medicamente sau a hranei lichide.

Spălați pielea expusă după manipularea produsului, a apei medicamente sau a furajului. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

#### Gestație, Lactație/Ouat/Fertilitate

Studiile de laborator realizate pe sobolani nu au dovedit un efect teratogenic după administrarea amoxicilinelor.

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită în timpul gestatiei sau lactatiei la șcroafe. Utilizați numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc de către medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Produsul nu trebuie administrat cu alte antibiotice care au acțiune bacteriostatică, ca de exemplu tetracicline, macrolide, sulfonamide.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz:

Nu au fost raportate probleme de supradozare. Tratamentul trebuie să fie simptomatic și un antidot specific nu este disponibil.

Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

**13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar 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**

Iulie 2019

**15. ALTE INFORMAȚII**

Produsul medicinal veterinar este ambalat în pungi din polietilenă / aluminiu / polipropilenă, etanșate termic, de 100 g, 200 g, 500 g și 1 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

**AMBALAJ:** 100 g, 200 g, 500 g și 1 Kg

**LOT:**

**EXP:**

**NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:** 150462

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Numai pentru uz veterinar.