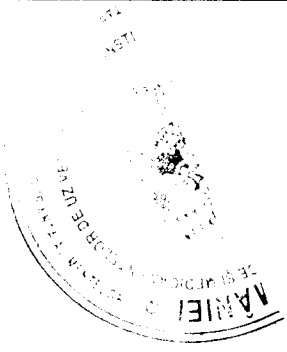


*ANEXA L*

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**





## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

BELGAMCO, comprimate pentru porumbei care nu sunt destinați consumului uman

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 comprimat de 200 mg conține:

### Substanțe active:

Amoxicilină (sub forma trihidrat)..... 50 mg

Polimixina E (colistin sulfat) ..... 10 mg

Clavulanat de potasiu ..... 15 mg

### Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor vezi secțiunea 6.1

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimate de culoare crem deschis.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1. Specii țintă

Porumbei care nu sunt destinați consumului uman.

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

La porumbei care nu sunt destinați consumului uman în tratamentul sindromului Adenocoli, ornitoxa și infecții ale tractusului respirator și digestiv cauzate de Mycoplasma spp. și Staphylococcus spp.

### 4.3 Contraindicații

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau excipienti.

### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie.

Nu există.

### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru administrare la porumbei

Nu sunt.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administreaza produsului la porumbei.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate.

Dacă aceasta nu este posibilă, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice

referitoare la susceptibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la substanțele active și poate reduce eficacitatea tratamentului datorită



potențialului de apariție a rezistenței încrucișate. La utilizarea produsului trebuie respectate politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

#### 4.6 Reacții adverse

La dozele recomandate nu au fost constatate.

#### 4.7 Utilizare în perioada de ouat.

Nu se recomandă în timpul perioadei de ouat.

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

Nu se cunosc.

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

Produsul se administrează pe cale orală, în doză de 2 comprimate/ porumbel/ zi, dimineață și seara, timp de 5 zile consecutive.

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

Nu este cazul.

#### 4.11. Perioada de așteptare

Nu este cazul.

Se recomandă numai la porumbeii care nu sunt destinații consumului uman.

### 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmaco-terapeutică: antibacteriene pentru uz sistemic.

Cod ATC vet: QJ01 CA04

#### 5.1. Proprietăți farmacodinamice

Amoxicilina este un antibiotic beta-lactamat cu efect bactericid asupra germenilor sensibili (stafilococi, streptococi, E. coli, Proteus), acționând prin inactivarea enzimelor și autolizinei bacteriene.

Polimixina E este un antibiotic polipeptid cu efect bactericid asupra bacteriilor Gram negative precum Pseudomonas spp. și germei coliformi.

Prezenta clavulanatului de potasiu protejează amoxicilina de distrugere și de pierderea activității antibacteriene produsa de enzimele beta-lactamice produse de către bacteriile grampozitive și gramnegative. Spectrul amoxicilinelor se largeste astfel, incluzând organisme, care în mod normal sunt rezistente datorita capacitatii lor de a produce beta lactamaza.

#### 5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea orală, amoxicilina este rapid absorbită în organism, concentrația maximă în plasmă, persistă pentru 24 h. Biodisponibilitatea ei a fost determinată la nivel de 63 - 64%. Rezultatele testării arată că o doză de 10 mg/kg greutate corporală administrată oral la interval de 24 h este activă în tratamentul diverselor infecții la porumbel.

Polimixina B este un antibiotic utilizat mai ales contra germenilor Gram negativi rezistenți la alte antibiotice. Alterează membrana externă a peretelui bacterian și inhibă respirația celulară.

### 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE





#### **6.1. Lista excipientilor**

Hidroxipropil celuloza

Stearat de magneziu

Celuloza microcristalina

#### **6.2 Incompatibilități majore**

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

#### **6.3. Perioada de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar asa cum este ambalat pentru vanzare: 5 ani

#### **6.4 Precautii speciale pentru depozitare**

Se pastrează în ambalaj original, la temperatura sub 25 °C, ferit de lumina solară directă.

#### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Blister de aluminiu x10 comprimate. 5 blistere în cutie de carton.

#### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor neutilizate**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deseu provenit din utilizarea unor astfel de produse medicinale veterinare trebuie eliminate in conformitate cu cerintele locale.

### **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Belgica de Weerd SRL, Romania Calea Giulești 333, camera 07,

București, cod 060269

Telefon: 021 220 9909

### **8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

170254

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

06.07.2012

### **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

August 2019

### **INTERDICTII PENTRU VANZARE, ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE**

Nu este cazul



**INFORMAȚII CARE TREBUIE INSCRISE PE BLISTERE**

Blister de aluminiu x 10 comprimate

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

BELGAMCO, comprimate pentru porumbei care nu sunt destinați consumului uman

**2. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Belgica de Weerd SRL, Romania Calea Giulesti 333, camera 07, București, cod 060269  
Telefon: 021 220 9909

**3. DATA EXPIRĂRII**

Exp: luna/an

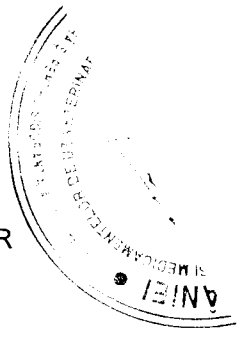
**4. NUMARUL SERIEI**

Serie >lot>numar

**5. MENȚIUNEA NUMAI PENTRU UZ VETERINAR**

"Numai pentru uz veterinar."





**INFORMAȚII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**  
Cutie de carton x 5 blister x 10 comprimate

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

BELGAMCO, comprimate pentru porumbei care nu sunt destinați consumului uman

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

1 comprimat de 200 mg conține:

Substanțe active:

Amoxicilina (sub forma trihidrat) \_\_\_\_\_ 50 mg

Polimixina E (colistin sulfat) \_\_\_\_\_ 10 mg

Clavulanat de potasiu \_\_\_\_\_ 15 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

5 blister x 10 comprimate

**5. SPECII ȚINTĂ**

Porumbei care nu sunt destinați consumului uman.

**6. INDICAȚII**

La porumbei care nu sunt destinați consumului uman în tratamentul sindromului Adeno- coli, ornitoză și infecții ale tractusului respirator și digestiv cauzate de Mycoplasma spp. și Staphylococcus spp.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Produsul se administrează pe cale orală, în doză de 2 comprimate/ zi/ porumbel dimineață și seara, timp de 5 zile consecutiv.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

**9. ATENȚIONĂRI SPECIALE DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP (luna/an)

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

Se păstrează în ambalaj original, la temperatură sub 25°C, ferit de lumina solară directă.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSEL OR NE UTILIZATE  
SAU A DEȘEURILOR (DUPĂ CAZ)**

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

**13. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII  
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ**

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează pe baza de prescripție veterinară

**14. MENTIUNE „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**



A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**15. NUMELE SI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Belgica de Weerd SRL, Romania  
Calea Giulești 333, camera 07  
București, cod 060269  
Telefon: 021 220 9909

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

170254

**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Serie/lot





Anexa nr. 4

## PROSPECT

**BELGAMCO**, comprimate pentru porumbei care nu sunt destinați consumului uman

### 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

Belgica de Weerd SRL Romania

Calea Giulești 333, camera 07

București, cod 060269

Telefon: 021 220 9909

#### PRODUCĂTOR RESPONSABIL PENTRU ELIBERABE A SERIILOR DE PRODUS

#### FLORIS VETERINAIRE PRODUCTEN

Kernpenlandstraat 33, 5262 GK Vught Olanda

Tel: +31 (0)73 656 3784

E-mail: [info@florispharma.com](mailto:info@florispharma.com)

[www.florispharma.com](http://www.florispharma.com)

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

#### BELGAMCO

Comprimate pentru porumbei, care nu sunt destinați consumului uman.

Amoxicilina trihidrat, polimixina E (colistin sulfat), clavulanat potasiu.

### 3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 comprimat de 200 mg contine:

#### Substanțe active:

Amoxicilina (sub forma trihidrat).....50 mg

Polimixina E (colistin sulfat)..... 10 mg

Clavulanat de potasiu..... 15 mg

### 4. INDICAȚII

La porumbei care nu sunt destinați consumului uman în tratamentul sindromului Adeno- coli, ornitoxa și infecții ale tractusului respirator și digestiv cauzate de Mycoplasma spp. și Staphylococcus spp.

### 5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau excipienti.

### 6. REACȚII ADVERSE

Nu sunt cunoscute la dozele recomandate. Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar curant.

### 7. SPECII ȚINTĂ

Porumbei care nu sunt destinați consumului uman

### 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂI ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administreaza pe cale orala,in doza de 2 comprimate/ porumbel/ zi,



dimineață și seara, timp de 5 zile consecutive.

## 9. RECOMANDĂRI PENTRU ADMINISTRARE CORECTĂ

Atenție la comprimatul care trebuie să fie deglutit și să nu fie eliminat din cioc.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatură sub 25°C, ferit de lumina solară directă.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în blister până la utilizare.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

## 12. ATENȚIONARI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

Precauții speciale pentru administrare la porumbei

Nu sunt.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate.

Dacă aceasta nu este posibilă, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la substanțele active și poate reduce eficacitatea tratamentului datorită potențialului de apariție a rezistenței încrucișate. La utilizarea produsului trebuie respectate politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Precauții speciale care trebuie luate de către persoana care administrează produsul medicinal veterinar la porumbei

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Utilizare în perioada de ouat

Nu se recomandă în timpul perioadei de ouat.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

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

Nu este cazul.

Incompatibilități majore

În absenta 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

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. DATA CÂND A FOST APPROBAT ULTIMA DATA PROSPECTUL

August 2019



## **15. ALTE INFORMATII**

Ambalaj: blister de aluminiu x 10 comprimate, 5 blistere în cutie de carton

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugam să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare  
Belgica de Weerd SRL, Romania Calea Giulești 333, camera 07  
București, cod 060269  
Telefon: 021 220 9909

