



ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Kesium 250 mg comprimate masticabile pentru câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Un comprimat conține:

Substanțe active :

Amoxicillină (sub formă de amoxicilină trihidrat)	200.00 mg
Acid clavulanic (sub formă de clavulanat de potasiu)	50.00 mg

Excipient(excipienti):

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat masticabil.

Comprimate alungite, de culoare bej, marcate. Comprimatele pot fi divizate în jumătăți egale.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru tratamentul următoarelor infecții determinate de bacteriile producătoare de β lactamază, sensibile la amoxicillină combinată cu acid clavulanic și pentru care experiența clinică și/sau testarea sensibilității indică acest produs ca medicament de elecție:

- Infecții ale pielii (inclusiv piodermite superficiale și profunde) asociate cu *Staphylococcus* spp.
- Infecții ale tractului urinar asociate cu *Staphylococcus* spp, *Streptococcus* spp, *Escherichia coli* și *Proteus mirabilis*.
- Infecții ale tractului respirator asociate cu *Staphylococcus* spp, *Streptococcus* spp și *Pasteurella* spp.
- Infecții ale tractului digestiv asociate cu *Escherichia coli*.
- Infecții ale cavității orale (membranei mucoase) asociate cu *Pasteurella* spp, *Streptococcus* spp, *Escherichia coli*.

4.3 Contraindicații

A nu se utiliza la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la penicilina sau alte substanțe ale grupului β-lactamic sau la oricare din excipienti.

A nu se utiliza la animalele cu disfuncții serioase la nivelul rinichilor insotita de anurie și oligurie.

A nu se administra gerbililor, porcușorilor de guinea, hamsterilor, iepurilor și chinchillelor. A nu se administra cailor și animalelor rumegătoare

A nu se utiliza în cazurile în care se știe că poate apărea rezistență la această combinație de substanțe.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu se cunosc.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Politicele antimicrobiene oficiale, naționale și regionale referitoare la utilizarea antibioticelor cu spectru larg, trebuie luate în considerare.

A nu se utiliza în cazul bacteriilor sensibile la acțiunea penicilinelor cu spectru redus sau amoxicilinelor ca substanță unică.

Se recomandă ca înaintea inițierii terapiei să se realizeze teste specifice de sensibilitate, iar terapia să fie continuată doar după stabilirea sensibilității la combinația de substanțe.

Utilizarea produsului fără respectarea instrucțiunilor oferite în sumarul caracteristicilor produsului poate duce la creșterea numărului de bacterii rezistente la amoxicilină/clavulanat și poate determina scăderea eficacității tratamentului cu antibiotice beta-lactamice.

La animalele cu disfuncții hepatice și renale, regimul de dozare trebuie evaluat cu atenție, iar folosirea produsului trebuie făcută pe baza evaluării beneficiu/risc realizată de către medicul veterinar.

Se recomandă atenție la utilizarea pentru ierbivorele de talie mică, altele decât cele menționate în secțiunea 4.3.

Trebuie luată în considerare posibilitatea reacțiilor alergice încrucișate cu alți derivați ai penicilinelor și cefalosporinelor.

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

Penicilinele și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate (alergie) ca urmare a injectării, inhalării, ingestiei sau contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate duce la apariția reacțiilor încrucișate cu cefalosporinele și invers. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi ocazional severe.

Nu manipulați produsul dacă știți că sunteți sensibil sau dacă ați fost sfătuit să nu lucrați cu astfel de preparate.

Manipulați produsul cu grijă pentru a evita expunerea, luând toate măsurile de precauție recomandate.

Dacă apar simptome ca urmare a expunerii, cum ar fi iritații ale pielii, trebuie consultat medicul și trebuie să i se prezinte și acest avertisment. Tumefierea feței, a buzelor sau ochilor sau dificultățile de respirație sunt simptome mai severe ce necesită consult medical de urgență.

Spălați-vă pe mâni după utilizare.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Sимptome gastrointestinale usoare (diaree și vomă) pot apărea după administrarea produsului. Tratamentul poate fi întrerupt în funcție de severitatea efectelor nedorite, iar medicul veterinar chirurg poate realiza o evaluare a beneficiilor/riscurilor.

Reacțiile alergice (de la nivelul pielii, anafilaxie) pot apărea ocazional. În aceste cazuri administrarea trebuie întreruptă și început un tratament simptomatic.

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

Studiile de laborator pe şobolani şi şoareci nu au prezentat dovezi ale efectelor teratogene, fetotoxice sau maternotoxicice.

La animalele gestante şi care alăptează, se va folosi doar conform evaluării beneficii/riscuri de către medicul veterinar responsabil.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Cloramfenicolul, macrolidele, sulfonamidele şi tetraciclinele pot inhiba efectul antibacterian al penicilinelor datorită inițierii rapide a acțiunii bacteriostatice.
Penicilinele pot intensifica efectul aminoglicozidelor.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Doza recomandată a produsului este de 10 mg amoxicilină / 2.5 mg acid clavulanic per kg greutate corporală, de două ori pe zi, pe cale orală la câini, adică 1 tabletă per 20 kg greutate corporală la fiecare 12 h, conform următorului tabel:

Greutate corporală (kg)	Număr de tablete pe zi (de două ori pe zi)
> 8.1 la 10.0 ≤	½
> 10.1 la 20.0 ≤	1
> 20.1 la 30.0 ≤	1 ½
> 30.1 la 40.0 ≤	2

În cazurile refractare doza poate fi dublată la 20 mg amoxicilină / 5 mg acid clavulanic / kg greutate corporală de două ori pe zi, în funcție de decizia medicului.

Comprimatele masticabile sunt aromate şi sunt acceptate de majoritatea câinilor. Comprimatele masticabile pot fi administrate direct în gura animalelor sau adăugate unei cantități mici de mâncare.

Durata de desfășurare a tratamentului

Majoritatea cazurilor de rutină răspund la 5-7 zile de terapie.

Pentru cazurile cronice se recomandă o durată mai mare de desfășurare a tratamentului. În aceste cazuri durata generală a tratamentului depinde de opinia medicului veterinar, însă trebuie să fie suficient de mare pentru a asigura dispariția afecțiunii bacteriene.

Pentru asigurarea unei dozări corecte trebuie determinată cu precizie greutatea corporală, pentru evitarea sub-dozării.

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

În caz de supradozare pot apărea diaree, reacții alergice și alte simptome cum ar fi manifestări excitatorii ale sistemului nervos central sau crampe. Când este necesar, trebuie inițiat tratamentul simptomatic.

4.11 Timp de aşteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene beta-lactamice, peniciline
codul veterinar ATC: QJ01CR02

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Amoxicilina este un antibiotic beta-lactamic, iar structura sa conține un inel beta-lactamic și un inel tiazolidinic comun tuturor penicilinelor. Amoxicilina prezintă activitate împotriva bacteriilor Gram pozitive și Gram negative sensibile.

Antibioticele beta-lactamice împiedică formarea peretelui celular bacterian prin intervenția în etapa finală a sintezei peptidoglicanilor. Ele inhibă activitatea enzimelor transpeptidazice care catalizează legăturile încrucișate ale unităților polimerice glicopeptidice care formează peretele celular. Ele exercită o acțiune antibacteriană, dar cauzează liza doar a celulelor în creștere.

Acidul clavulanic este un metabolit natural al streptomycetelor *Streptomyces clavuligerus*. Prezintă similaritate structurală cu nucleul penicilinic, inclusiv posesia unui inel beta-lactamic. Acidul clavulanic este un inhibitor beta-lactamazic ce acționează inițial în mod competitiv, iar în cele din urmă ireversibil. Acidul clavulanic va trece prin peretele celular bacterian legându-se atât la beta-lactamazele extracelulare, cât și la cele intracelulare.

Amoxicilina realizează ruptura β-lactamazei, aşadar, în combinație cu un inhibitor eficient al β-lactamazelor (acidul clavulanic) extinde spectrul bacteriilor împotriva cărora este activă, pentru includerea speciile producătoare de β-lactamaze.

In vitro amoxicilina potențată este activă împotriva unei game variate de bacterii aerobe și anaerobe cu importanță clinică, inclusiv:

Gram-pozițive:

Staphylococcus spp. (inclusiv tulipinele producătoare de β-lactamaze)

Streptococcus spp

Gram-negative:

Escherichia coli (inclusiv majoritatea tulpinilor producătoare de β-lactamaze)

Pasteurella spp

Proteus spp

Rezistența apare la *Enterobacter* spp, *Pseudomonas aeruginosa* și *Staphylococcus aureus* rezistent la meticilină.

Câinii și pisicile diagnosticate cu infecții cu *Pseudomonas* nu trebuie tratate cu această combinație de antibiotice.

S-a raportat o tendință de rezistență la *E. coli*.

5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea orală la câini, amoxicilina și acidul clavulanic sunt rapid absorbite. Amoxicilina (pKa 2.8) are un volum relativ mic de distribuție aparentă, o capacitate redusă de legare la nivel plasmatic (34% la câini) și un timp de înjumătățire terminal scurt datorită excreției tubulare de la nivelul rinichilor. După absorție, cele mai mari concentrații se găsesc la nivelul rinichilor (în urină) și bilă, apoi în ficat, plămâni, inimă și splină. Distribuția amoxicilinei în lichidul cerebrospinal este redusă, cu excepția cazului în care meningele este inflamat.

Acidul clavulanic (pKa 2.7) este de asemenea bine absorbit după administrarea orală. Trecerea acestuia în lichidul cerebrospinal este redusă. Legarea de proteinele plasmatice este de aproximativ 25%, iar timpul de înjumătățire prin eliminare este scurt. Acidul clavulanic este în principal eliminat prin excreție renală (nemodificat în urină).

După o singură administrare orală a 17 mg/kg amoxicilină și 4.3 mg/kg acid clavulanic la câini:

- Concentrația maximă plasmatica (Cmax) a amoxicilinelui (8.6 µg/mL) a fost observată la 1.5 ore după administrare.
- Concentrația maximă plasmatica (Cmax) a acidului clavulanic (4.9 µg/mL) a fost observată la 54 de minute după administrare

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Aroma de ficat de porc.

Drojdie

Crosppovidonă (tip A)

Povidonă K 25

Hipromeloză

Celuloză microcristalină

Silice coloidala anhidra

Stearat de magneziu

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani

Orice porțiune din comprimatul divizat ramasă nefolosită trebuie aruncată după 12 de ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

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

Puneți orice jumătate de comprimat nefolosită în blister.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

PA-AL-PVC- blister de aluminiu termosudat cu 8 comprimate pe blister

Cutie de carton cu 1 blister x 8 comprimate

Cutie de carton cu 2 blistere x 8 comprimate

Cutie de carton cu 4 blistere x 8 comprimate

Cutie de carton cu 6 blistere x 8 comprimate

Cutie de carton cu 8 blistere x 8 comprimate

Cutie de carton cu 10 blistere x 8 comprimate

Cutie de carton cu 12 blistere x 8 comprimate

Cutie de carton cu 30 blistere x 8 comprimate

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 neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

SOGEVAL
Route de Mayenne
Zone Industrielle des Touches
53000 LAVAL
Franța
Tel: 33 2 43 49 51 51
Fax : 33 2 43 53 97 00
E-mail: sogeval@sogeval.fr

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

23.07.2012

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se va completa în conformitate cu cerințele naționale

ANEXA III
ETCETARE ȘI PROSPECT

A. ETICHETARE – AMBALAJ SECUNDAR

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Kesium 250 mg comprimate masticabile pentru câini
Amoxicillină (sub formă de amoxicilină trihidrat)
Acid clavulanic (sub formă de clavulanat de potasiu)

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Un comprimat conține:

Substanțe active :

Amoxicillină (sub formă de amoxicilină trihidrat)	200.00 mg
Acid clavulanic (sub formă de clavulanat de potasiu)	50.00 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat masticabil.

Comprimate alungite, de culoare bej, marcate. Comprimatele pot fi divizate în jumătăți egale.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie de carton cu 1 blister x 8 comprimate
Cutie de carton cu 2 blistere x 8 comprimate
Cutie de carton cu 4 blistere x 8 comprimate
Cutie de carton cu 6 blistere x 8 comprimate
Cutie de carton cu 8 blistere x 8 comprimate
Cutie de carton cu 10 blistere x 8 comprimate
Cutie de carton cu 12 blistere x 8 comprimate
Cutie de carton cu 30 blistere x 8 comprimate

5. SPECII ȚINTĂ

Câini

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul următoarelor infecții determinate de bacteriile producătoare de β-lactamază, sensibile la amoxicilină combinată cu acid clavulanic și pentru care experiența clinică și/sau testarea sensibilității indică acest produs ca medicament de eșecție:

- Infecții ale pielii (inclusiv piodermite superficiale și profunde) asociate cu *Staphylococcus* spp.
- Infecții ale tractului urinar asociate cu *Staphylococcus* spp, *Streptococcus* spp, *Escherichia coli* și *Proteus mirabilis*.
- Infecții ale tractului respirator asociate cu *Staphylococcus* spp, *Streptococcus* spp și *Pasteurella* spp.
- Infecții ale tractului digestiv asociate cu *Escherichia coli*.
- Infecții ale cavității orale (membranei mucoase) asociate cu *Pasteurella* spp, *Streptococcus* spp, *Escherichia coli*.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Doza recomandată a produsului este de 10 mg amoxicilină /2.5 mg acid clavulanic per kg greutate corporală, de două ori pe zi, pe cale orală la câini, adică 1 tabletă per 20 kg greutate corporală la fiecare 12 h.

În cazurile refractare doza poate fi dublată la 20 mg amoxicilină / 5 mg acid clavulanic / kg greutate corporală de două ori pe zi, în funcție de decizia medicului.

Durata de desfășurare a tratamentului

Majoritatea cazurilor de rutină răspund la 5-7 zile de terapie.

Pentru cazurile cronice se recomandă o durată mai mare de desfășurare a tratamentului. În aceste cazuri durata generală a tratamentului depinde de opinia medicului veterinar, însă trebuie să fie suficient de mare pentru a asigura dispariția afecțiunii bacteriene.

Pentru asigurarea unei dozări corecte trebuie determinată cu precizie greutatea corporală, pentru evitarea sub-dozării.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORALITATEA DOZĂRII

Nu este cazul

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Orice porțiune din comprimatul divizat ramasă nefolosită trebuie aruncată după 12 de ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

Puneți orice jumătate de comprimat nefolosită în blister.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

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

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONAMENTE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

„Numai pentru uz veterinar” < - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.>

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

SOGEVAL
Route de Mayenne
Zone Industrielle des Touches
53000 LAVAL
Franța
Tel: 33 2 43 49 51 51
Fax: 33 2 43 53 97 00
E-mail: sogeval@sogeval.fr

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

(Lot) Serie

INFORMATII MINIME CARE TREBUIE INSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII

Blister cu 8 comprimate

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Kesium 250 mg comprimate masticabile pentru caini
Amoxicillină (sub formă de amoxicilină trihidrat)
Acid clavulanic (sub formă de clavulanat de potasiu)

2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

SOGEVAL

3. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

4. NUMĂRUL SERIEI

< Serie> < Lot> < BN>{număr}

5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul următoarelor infecții determinate de bacteriile producătoare de β -lactamază, sensibile la amoxicilină combinată cu acid clavulanic și pentru care experiența clinică și/sau testarea sensibilității indică acest produs ca medicament de eșecie:

- Infecții ale pielii (inclusiv piidermite superficiale și profunde) asociate cu *Staphylococcus* spp.
- Infecții ale tractului urinar asociate cu *Staphylococcus* spp, *Streptococcus* spp, *Escherichia coli* și *Proteus mirabilis*.
- Infecții ale tractului respirator asociate cu *Staphylococcus* spp, *Streptococcus* spp și *Pasteurella* spp.
- Infecții ale tractului digestiv asociate cu *Escherichia coli*.
- Infecții ale cavității orale (membranei mucoase) asociate cu *Pasteurella* spp, *Streptococcus* spp, *Escherichia coli*.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la penicilina sau alte substanțe ale grupului β -lactamic sau la oricare din excipienti.

A nu se administra gerbililor, porcușorilor de guinea, hamsterilor, iepurilor și chinchillelor.

A nu se administra cailor și animalelor rumegătoare

A nu se utiliza la animalele cu disfuncții serioase la nivelul rinichilor insotita de anurie și oligurie.

A nu se utiliza în cazurile în care se știe că poate apărea rezistență la această combinație de substanțe.

6. REACȚII ADVERSE

Simptomele gastrointestinale ușoare (diaree și vomă) pot apărea după administrarea produsului. Tratamentul poate fi întrerupt în funcție de severitatea efectelor nedorite, iar medicul veterinar chirurg poate realiza o evaluare a balantei beneficiu/risc.

Reacțiile alergice (de la nivelul pielii, anafilaxie) pot apărea ocazional. În aceste cazuri administrarea trebuie încetată și început un tratament simptomatic.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Câini

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

Doza recomandată a produsului este de 10 mg amoxicilină /2.5 mg acid clavulanic per kg greutate corporală, de două ori pe zi, pe cale orală la câini, adică 1 tabletă per 20 kg greutate corporală la fiecare 12 h, conform următorului tabel:

Greutate corporală (kg)	Număr de tablete pe zi (de două ori pe zi)
> 8.1 la 10.0 ≤	½
> 10.1 la 20.0 ≤	1

> 20.1 la 30.0 ≤	1 ½
> 30.1 la 40.0 ≤	2

În cazurile refractare doza poate fi dublată la 20 mg amoxicilină / 5 mg acid clavulanic / kg greutate corporală de două ori pe zi, în funcție de decizia medicului.

Durata de desfășurare a tratamentului

Majoritatea cazurilor de rutină răspund la 5-7 zile de terapie.

Pentru cazurile cronice se recomandă o durată mai mare de desfășurare a tratamentului.

În aceste cazuri durata generală a tratamentului depinde de opinia medicului veterinar, însă trebuie să fie suficient de mare pentru a asigura disparația afecțiunii bacteriene.

Pentru asigurarea unei dozări corecte trebuie determinată cu precizie greutatea corporală, pentru evitarea sub-dozării.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Comprimatele masticabile sunt aromate și sunt acceptate de majoritatea câinilor. Comprimatele masticabile pot fi administrate direct în gura animalelor sau adăugate unei cantități mici de mâncare.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

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

Puneți orice jumătate de comprimat nefolosită în blister.

Orice porțiune din comprimatul divizat ramasă nefolosită trebuie aruncată după 12 de ore.

A nu se utilizează după expirarea datei inscrise pe blister sau pe ambalajul extern

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Politicele antimicrobiene oficiale, naționale și regionale referitoare la utilizarea antibioticelor cu spectru larg, trebuie luate în considerare.

A nu se utilizează în cazul bacteriilor sensibile la acțiunea penicilinelor cu spectru redus sau amoxicilinelui ca substanță unică.

Se recomandă ca înaintea inițierii terapiei să se realizeze teste specifice de sensibilitate, iar terapia să fie continuată doar după stabilirea sensibilității la combinația de substanțe. Utilizarea produsului fără respectarea instrucțiunilor oferite în sumarul caracteristicilor produsului poate duce la creșterea numărului de bacterii rezistente la amoxicilină/clavulanat și poate determina scăderea eficacității tratamentului cu antibiotice beta-lactamice.

La animalele cu disfuncții hepatice și renale, regimul de dozare trebuie evaluat cu atenție, iar folosirea produsului trebuie făcută pe baza evaluării beneficiu/risc realizată de către medicul veterinar.

Se recomandă atenție la utilizarea pentru ierbivorele de talie mică, altele decât cele menționate în secțiunea „Contraindicații”.

Trebuie luată în considerare posibilitatea reacțiilor alergice încrucișate cu alți derivați ai penicilinelor și cefalosporinelor.

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

Penicilinile și cefalosporinile pot cauza hipersensibilitate (alergie) ca urmare a injecției, inhalării, ingestiei sau contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate duce la apariția reacțiilor încrucișate cu cefalosporinile și invers. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi ocazional severe.

Nu manipulați produsul dacă știți că sunteți sensibil sau dacă ati fost sfătuit să nu lucrați cu astfel de preparate.

Manipulați produsul cu grijă pentru a evita expunerea, luând toate măsurile de precauție recomandate.

Dacă apar simptome ca urmare a expunerii, cum ar fi iritații ale pielii, trebuie consultat medicul și trebuie să i se prezinte și acest avertisment. Tumefierea feței, a buzelor sau ochilor sau dificultățile de respirație sunt simptome mai severe ce necesită consult medical de urgență.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

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

Studiile de laborator pe șobolani și șoareci nu au prezentat dovezi ale efectelor teratogene, fetotoxice sau maternotoxicice.

La animalele gestante și care alăpteză, se va folosi doar conform evaluării beneficiu/risc de către medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Cloramfenicolul, macrolidele, sulfonamidele și tetraciclinele pot inhiba efectul antibacterian al penicilinelor datorită inițierii rapide a acțiunii bacteriostatice.

Penicilinile pot intensifica efectul aminoglicozidelor.

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

În caz de supradozare pot apărea diaree, reacții alergice și alte simptome cum ar fi manifestări excitatorii ale sistemului nervos central sau crampe. Când este necesar, trebuie inițiat tratamentul simptomatic.

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

15. ALTE INFORMATII

Forma de prezentare:

Cutie de carton cu 1 blister x 8 comprimate

Cutie de carton cu 2 blistere x 8 comprimate

Cutie de carton cu 4 blistere x 8 comprimate

Cutie de carton cu 6 blistere x 8 comprimate

Cutie de carton cu 8 blistere x 8 comprimate

Cutie de carton cu 10 blistere x 8 comprimate

Cutie de carton cu 12 blistere x 8 comprimate

Cutie de carton cu 30 blistere x 8 comprimate

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Reprezentantul local:

SC TOROX ROMANIA SRL

Str. Drumul Garii, nr. 30,

OTOPENI

JUDETUL ILFOV

ROMANIA