



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Kesium 62.5 mg comprimate masticabile pentru pisici și câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Un comprimat conține:

Substanțe active :

Amoxicilină (sub formă de amoxicilină trihidrat)	50.00 mg
Acid clavulanic (sub formă de clavulanat de potasiu)	12.50 mg

Excipient(excipienți):

Pentru lista completă a excipienților, 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

Pisici și câini

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

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 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 peniciline sau alte substanțe ale grupului β -lactamic sau la oricare din excipienți.

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

A nu se administra gerbililor, porcușorilor de guineea, 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

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

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

Se recomandă ca înaintea inițierii terapiei să se realizeze testele 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 penicilinei 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. Tumeierea 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.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Simptome 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.

4.7 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 maternotoxice.

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

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiuni

Cloramfenicolul, macrolidele, sulfonamidele și 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 și pisici, adică 1 tabletă per 5 kg greutate corporală la fiecare 12 h, conform următorului tabel:

Greutate corporală (kg)	Număr de tablete pe zi (de două ori pe zi)
> 1.3 la 2.5 ≤	½
> 2.6 la 5.0 ≤	1
> 5.1 la 7.5 ≤	1 ½
> 7.6 la 10.0 ≤	2

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

Comprimatele masticabile sunt aromate și sunt acceptate de majoritatea pisicilor și 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 așteptare

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 penicinelor. 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 streptomicetelor *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, așadar, în combinație cu un inhibitor eficient al β -lactamazelor (acidul clavulanic) extinde spectrul bacteriilor împotriva cărora este activă, pentru includerea speciilor producătoare de β -lactamaze.

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

Gram-pozitive:

Staphylococcus spp. (inclusiv tulpinile 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 și pisici, 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 absorbție, 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 inflamate.

Acidul clavulanic (pKa 2.7) este de asemenea bine absorbit după administrarea orală. Trecerea acestuia în lichidul cerebrospinal este redusă. Legarea de proteinele plasmatică 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 13 mg/kg amoxicilină și 3.15 mg/kg acid clavulanic la pisici:

- Concentrația maximă plasmatică (Cmax) a amoxicilinei (9.3 μ g/mL) a fost observată la 2 ore după administrare.

- Concentrația maximă plasmatică (C_{max}) a acidului clavulanic (4.1 µg/mL) a fost observată la 50 de minute după administrare

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

- Concentrația maximă plasmatică (C_{max}) a amoxicilinei (8.6 µg/mL) a fost observată la 1.5 ore după administrare.
- Concentrația maximă plasmatică (C_{max}) a acidului clavulanic (4.9 µg/mL) a fost observată la 54 de minute după administrare



6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Aroma de ficat de porc.
Drojdie
Crospovidonă (tip A)
Povidonă K 25
Hipromeloză
Celuloză microcristalină
Silice coloidală anhidră
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

21 luni

Orice porțiune din comprimatul divizat rămasă 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 10 comprimate pe blister

Cutie de carton cu 1 blister x 10 comprimate
Cutie de carton cu 2 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 4 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 6 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 8 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 10 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 24 blistere x 10 comprimate

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare 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.



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

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se va completa în conformitate cu cerințele naționale



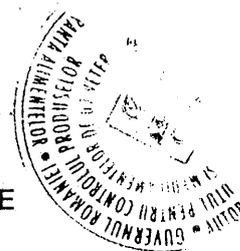
ANEXA III
ETCHETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE – AMBALAJ SECUNDAR

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Kesium 62.5 mg comprimate masticabile pentru pisici și câini
Amoxicilină (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 :

Amoxicilină (sub formă de amoxicilină trihidrat)	50.00 mg
Acid clavulanic (sub formă de clavulanat de potasiu)	12.50 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 10 comprimate
Cutie de carton cu 2 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 4 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 6 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 8 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 10 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 24 blistere x 10 comprimate

5. SPECII ȚINTĂ

Pisici și 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 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*.

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 și pisici, adică 1 tabletă per 5 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 zilnic, în funcție de decizia medicului.

Durata de desfășurare a tratamentului

Mai multă parte din cazurile 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. TIMP DE AȘTEPTARE

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 ramașă 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. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

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

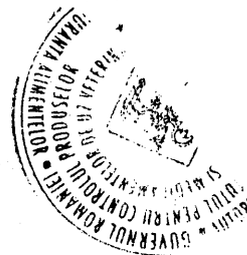
14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA COPIILOR”

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 FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

(Lot) Serie

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII

Blistere cu 10 comprimate

DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Kesium 62.5 mg comprimate masticabile pentru pisici și câini
Amoxicilină (sub formă de amoxicilină trihidrat)
Acid clavulanic (sub formă de clavulanat de potasiu)

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

SOGEVAL

3. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

4. NUMĂRUL SERIEI

< Serie> < Lot> < BN>{număr}

5. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

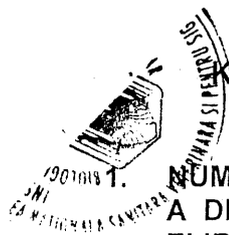
Numai pentru uz veterinar.



B.PROSPECT

PROSPECT

Kesium 62.5 mg comprimate masticabile pentru pisici și câini



**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

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

Producător pentru eliberarea seriei:

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

Laboratoires SOGEVAL
Zone Autoroutière
53950 LOUVERNE
Franța
Tel: 33 2 43 49 51 51
Fax: 33 2 43 53 97 00
E-mail: sogeval@sogeval.fr

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Kesium 62.5 mg comprimate masticabile pentru pisici și câini
Amoxicilină (sub formă de amoxicilină trihidrat)
Acid clavulanic (sub formă de clavulanat de potasiu)

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

Un comprimat conține:

Substanțe active :

Amoxicilină (sub formă de amoxicilină trihidrat)	50.00 mg
Acid clavulanic (sub formă de clavulanat de potasiu)	12.50 mg

Comprimat masticabil.

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

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 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*.

5. CONTRAINDICAȚII

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

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

A nu se administra gerbililor, porcușorilor de guineea, 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.

6. REACȚII ADVERSE

Simptome 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 balanței 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

Pisici și 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 și pisici, adică 1 tabletă per 5 kg greutate corporală la fiecare 12 h, conform următorului tabel:

Greutate corporală (kg)	Număr de tablete pe zi (de două ori pe zi)
> 1.3 la 2.5 ≤	½
> 2.6 la 5.0 ≤	1
> 5.1 la 7.5 ≤	1 ½

În cazurile refractare doza poate fi dublată la 20 mg amoxicilină / 5 mg acid clavulanic / kg greutate corporală zilnic, 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.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Comprimatele masticabile sunt aromate și sunt acceptate de majoritatea pisicilor și 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 utiliza după expirarea datei înscrisă pe blister sau pe ambalajul extern

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Politicile 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 amoxicilinei ca substanță unică.

Se recomandă ca înaintea inițierii terapiei să se realizeze testele 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 erbivorele de talie mică, altele decât cele menționate în secțiunea „Contraindicații”.

Trebuie luată în considerare posibilitatea reacțiilor alergice încrucișate cu alți derivați ai penicilinei 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 sfătuiți 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.

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 maternotoxice.

La animalele gestante și care alăptează, 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 tetraciclina pot inhiba efectul antibacterian al penicilinelor datorită inițierii rapide a acțiunii bacteriostatice.

Penicilinele 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 INFORMAȚII

Forma de prezentare:

Cutie de carton cu 1 blister x 10 comprimate
Cutie de carton cu 2 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 4 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 6 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 8 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 10 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 24 blistere x 10 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