

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Noroclav, 250 mg, comprimate pentru câini

2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare comprimat (875mg) conține:

Substanțe active:

Amoxicilină (amoxicilină trihidrat)	200 mg
Acid clavulanic (sub formă de clavulanat de potasiu)	50 mg (52,5 mg)
Excipienti: Carmoizină (E122)	0,525 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimate.
Comprimate rotunde, biconvexe, de culoare roz, cu o linie pe una din fețe și pe fața opusă marcat în relief 250.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Se recomandă la câini în tratamentul următoarelor afecțiuni determinate de germenii sensibili la acțiunea substanțelor active:

- afecțiuni cutanate (inclusiv piodermită superficială și profundă);
- afecțiuni ale tractului urinar cauzate de *Staphylococcus* spp. sau *Escherichia coli*;
- afecțiuni respiratorii cauzate de *Staphylococcus* spp.;
- enterite determine de *Escherichia coli*.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Nu se administrează la cabaline și rumegătoare.

Nu se va administra la iepuri, cobai, hamsteri sau gerbili.

Nu se utilizează la animalele care prezintă o disfuncție gravă a rinichilor însorită de anurie și oligurie.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil terapia trebuie să aibă la bază informațiile epidemiologice și sensibilitatea bacteriilor țintă.



La utilizarea produsului trebuie respectate politicile antimicrobiene naționale și regionale. Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la substanță activă și la scăderea eficienței tratamentului din cauza posibilității de apariție a rezistenței încrucișate.

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

Penicilinile și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate (alergie) ca urmare a injectării, inhalării, ingestiei sau contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la penicilină poate conduce la reacții încrucișate cu cefalosporinele și vice versa. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi uneori grave.

Nu manipulați acest produs dacă știți că sunteți sensibil sau dacă ați fost sfătuit să nu lucrezi cu astfel de preparate.

Manipulați acest produs cu grijă pentru a evita expunerea, luați toate măsurile de precauție recomandate.

Dacă dezvoltăți simptome ca urmare a expunerii, cum ar fi o erupție pe piele, trebuie să solicitați sfatul medicului și prezența medicului acest prospect. Umflarea feței, buzelor sau ochilor sau dificultăți în respirație sunt simptome mult mai grave și necesită îngrijire medicală de urgență.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

În cazul ingerării accidentale a produsului, solicitați imediat sfatul medicului și prezența medicului prospectul produsului sau eticheta.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Pot apărea reacții de hipersensibilitate.

Pot să apară simptome gastro-intestinale (diaree, vârsături), după administrarea produsului.

Pot să apară ocazional reacții alergice (de exemplu, reacții cutanate, anafilaxie).

În cazul apariției reacției alergice, tratamentul trebuie să fie întrerupt.

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

Studiile pe animale de laborator nu au demonstrat prezența unor efecte teratogene.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Cloramfenicolul, macrolidele, sulfonamidele și tetraciclinele pot inhiba efectul antibacterian al penicilinelor, deoarece la debut aceste produse au o acțiune rapidă bacteriostatică. Potențialul de reactivitate încrucișată cu apariția de alergii cu alte peniciline trebuie să fie luate în considerare.

Penicilinile pot potența efectul aminoglicozidelor.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Se administrează oral, în doză de 12,5 mg substanțe active /kg greutate corporală, de două ori pe zi, după cum urmează:



Greutate corporală (kg)	Numărul de comprimate de două ori pe zi
19-25	1
26-35	1 1/2
36-49	2
50	3

Comprimatele pot fi zdrobite și se pot adăuga într-o cantitate mică de hrănă.

Durata tratamentului:

Cazurile de rutină care implică toate indicațiile: Majoritatea cazurilor răspund la tratament între 5 și 7 zile.

Cazuri cronice sau refractare: afecțiuni ale pielii: 10 - 20 zile;

Cistite cronice: 10 – 28 zile;

Afecțiuni respiratorii: 8 – 10 zile;

Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), dacă este necesar

Produsul are un grad scăzut de toxicitate și este bine tolerat pe cale orală.

Într-un studiu de toleranță a fost testată o doză de 3 ori mai mare decât doza recomandată de 12,5 mg a substanțelor active, administrată de două ori pe zi pentru 8 zile, nu a demonstrat efecte adverse.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru uz sistemic, combinații de penicilină, inclusiv inhibitori beta-lactamici

Codul veterinar ATC: QJ01CR02

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Amoxicilina este un antibiotic beta-lactamic și structura acestuia conține inelul beta-lactam și inelul tiazolidin comune pentru toate penicilinile. Amoxicilina prezintă activitate împotriva bacteriilor sensibile Gram-pozițive și bacteriilor Gram-negative.

Antibioticele beta-lactamice împiedică formarea peretelui celular bacterian interferând în etapa finală de sinteză a peptidoglicanului. Ele inhibă activitatea enzimelor transpeptidaze, care catalizează legarea încrucisată a unităților polimerizate ale glicopeptidelor care formează pereții celulelor. Ele exercită o acțiune bactericidă care determină liza numai a celulelor în creștere.

Acidul clavulanic este unul dintre metaboliții naturali ai streptomicetei *Streptomyces clavuligerus*. El are o asemănare structurală cu nucleul penicilinelor, inclusiv cele privind deținerea unui inel beta-lactamic. Acidul clavulanic este un inhibitor de beta-lactamază care acționează inițial competitiv, dar în cele din urmă ireversibil. Acidul clavulanic va penetra peretele celulei bacteriene legându-se de beta-lactamaze atât extracelular cît și intracelular.

Amoxicilina este sensibilă la scindarea efectuată de β-lactamază și prin urmare, combinația cu un inhibitor eficient de β-lactamază (acid clavulanic) extinde gama de bacterii împotriva cărora aceasta este activă pentru a include și speciile producătoare de β-lactamază.



In vitro amoxicilina potențată este activă împotriva unei game largi de bacterii aerobe și anaerobe, inclusiv:

Gram-pozițive:

Stafilococi (inclusiv tulpini producătoare de β -lactamază)
Clostridia spp
Streptococi

Gram-negative:

Escherichia coli (inclusiv cele mai multe tulpini producătoare de β -lactamază)
Campylobacter spp
Pasteurella spp
Proteus spp

5.2 Particularități farmacocinetice:

Amoxicilina este bine absorbită după administrarea orală. La câini biodisponibilitatea sistemică este de 60-70%. Amoxicilina (pKa 2,8) are aparent un volum de distribuție relativ mic, o legare scăzută de proteinele plasmatic (34% la câini) și un timp de înjumătățire scurt datorită excreției tubulare active prin rinichi. După absorbție, cele mai mari concentrații se găsesc în rinichi (urină) și bilă și apoi în ficat, pulmoni, inimă și splină. Distribuția de amoxicilină în lichidul cefalorahidian este redusă cu excepția cazului în care meningele este inflamat.

Acidul clavulanic (pK1 2,7) este, de asemenea, bine absorbit după administrarea orală. Pătrunderea în lichidul cefalorahidian este slabă. Legarea de proteinele plasmatic este de aproximativ 25% și timpul de înjumătățire prin eliminare este scurt. Acidul clavulanic este puternic eliminat prin excreție renală (nemodificat în urină).

După administrarea orală a dozei recomandate de 12,5mg substanțe active/kg la câini, următorii parametri au fost observați: C_{max} de 6,30 + / - 0,45 μ g/ml, T_{max} de 1,98 + / - 0,135h și ASC de 23,38 + / - 1,39 micrograme / ml.h pentru amoxicilină și C_{max} de 0,87 + / - 0,1 μ g/ml, T_{max} de 1,57 + / - 0,177hrs și ASC de 1,56 + / - 0,24 mg/ml h pentru acid clavulanic.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Carmoizină (E122)
Amidonglicolat de sodiu
Copovidonă K24-36
Stearat de magneziu
Syloid AL-IFP
Celuloză microcristalină (avicel)
Granulat (carbonat de calciu, carbonat de magneziu greu, aromă de friptură de vacă, carmoizină (E122), amidonglicolat de sodiu, copovidonă K24-36, celuloză microcristalină)

6.2 Incompatibilități

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

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare:
-blistere: 2 ani.
-flacoane: 6 luni.



6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.
A se păstra în ambalajul original
A se proteja de umiditate.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din polietilenă de înaltă densitate cu capac cu filet x 100 și 250 comprimate. Un plic cu desicant este inclus în fiecare recipient.
Blister din aluminiu/aluminiu x 5 comprimate.

Cutie din carton x 20 blistere (aluminiu/aluminiu) x 5 comprimate.
Cutie din carton x 50 blistere(aluminiu/aluminiu) x 5 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.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Norbrook Laboratories Limited
Newry
Co. Down, BT35 6JP
Irlanda de Nord

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

12.05.2006

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie din carton x 20 blistere (aluminiu/aluminiu) x 5 comprimate.
 Cutie din carton x 50 blistere (aluminiu/aluminiu) x 5 comprimate.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Noroclav, 250 mg, comprimate pentru câini
 Amoxicilină, acid clavulanic

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare comprimat conține:

Amoxicilină (ca amoxicilină trihidrat)	200 mg
Acid clavulanic (sub formă de clavulanat de potasiu)	50 mg (52,5 mg)

Excipient:

Carmoizină (E122)	0,525 mg
-------------------	----------

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimate

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 comprimate / 250 comprimate

5. SPECIITATEA

Câini

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citii prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrați pe cale orală. Comprimatele pot fi zdrobite și se pot adăuga într-o cantitate mică de hrana.

Citii prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORIZARE

Nu este cazul

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

Citii prospectul înainte de utilizare.



10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

A se păstra în ambalajul original. A se proteja de umiditate.

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

Eliminarea:citiți prospectul produsului.

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

Numai pentru uz veterinar

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Norbrook Laboratories Limited

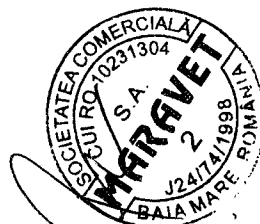
Newry

Co. Down, BT35 6JP

Irlanda de Nord

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

BN>{număr}



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon din PEID x 100 și 250 comprimate

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Noroclav, 250 mg, comprimate pentru câini
Amoxicilină, acid clavulanic

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare comprimat conține:

Amoxicilină (ca amoxicilină trihidrat)	200 mg
Acid clavulanic (sub formă de clavulanat de potasiu)	50 mg (52,5 mg)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimate

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 comprimate
~~250 comprimate~~

5. SPECII/TINTA

Câini

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrați pe cale orală. Comprimatele pot fi zdrobite și se pot adăugă într-o cantitate mică de hrană.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP DE ASTEPTARE

Nu este cazul

9. ATENTIONARE (ATENTIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}



11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

A se păstra în ambalajul original pentru a se proteja de umiditate

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

Eliminarea:citiți prospectul produsului.

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII
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 VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Norbrook Laboratories Limited

Newry

Co. Down, BT35 6JP

Irlanda de Nord

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

BN{număr}



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII

Blister x 5 comprimate

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Noroclav, 250 mg, comprimate pentru câini
amoxicilină,
acid clavulanic

2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Norbrook Laboratories Limited

3. DATA EXPIRĂRII

<EXP {lună/an}>

4. NUMĂRUL SERIEI

<Serie> <Lot> {număr}

5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



PROSPECT
Noroclav, 250 mg, comprimate pentru câini

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

Deținătorul autorizației de comercializare și producător responsabil pentru eliberarea seriei:
 Norbrook Laboratories Limited
 Newry, Co. Down, BT35 6JP
 Irlanda de Nord

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Noroclav, 250 mg, comprimate pentru câini
 Amoxicilină, acid clavulanic

3. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Fiecare comprimat (875mg) conține:
 Substanțe active:

Amoxicilină (amoxicilină trihidrat)	200 mg
Acid clavulanic (sub formă de clavulanat de potasiu)	50 mg (52,5 mg)

Excipienți:Carmoizină (E122)	0,525 mg
------------------------------	----------

4 INDICAȚII

Se recomandă la câini în tratamentul următoarelor afecțiuni determinate de germenii sensibili la acțiunea substanțelor active:

- afecțiuni cutanate (inclusiv piodermită superficială și profundă);
- afecțiuni ale tractului urinar cauzate de *Staphylococcus* spp. sau *Escherichia coli*;
- afecțiuni respiratorii cauzate de *Staphylococcus* spp.;
- enterite determinate de *Escherichia coli*.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Nu se va administra la cabaline și rumegătoare.

Nu se utilizează la iepuri, cobai, hamsteri sau gerbili.

Nu se utilizează la animalele care prezintă o disfuncție gravă a rinichilor însosita de anurie și oligurie.

6. REACȚII ADVERSE

Pot apărea reacții de hipersensibilitate.

Pot să apară simptome gastro-intestinale (diaree, vărsături), după administrarea produsului.

Pot să apară ocazional reacții alergice (de exemplu, reacții cutanate, anafilaxie)

În cazul apariției reacției alergice, tratamentul trebuie să fie întrerupt.

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



7. SPECII ȚINTĂ

Câini

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

Se administrează oral, în doză de 12,5 mg substanțe active /kg greutate corporală, de două ori pe zi, după cum urmează:

Greutate corporală (kg)	Număr de comprimate pe doză de două ori pe zi
19-25	1
26-35	1/2
36-49	2
50	3

Durata tratamentului:

Cazurile de rutină care implică toate indicațiile: Majoritatea cazurilor răspund la tratament între 5 și 7 zile.

Cazuri cronice sau refractare: afecțiuni ale pielii: 10 - 20 zile;

Cistite cronice: 10 – 28 zile;

Afecțiuni respiratorii: 8 – 10 zile;

Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Comprimatele pot fi zdrobite și se pot adaugă într-o cantitate mică de hrană. Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

A se păstra în ambalajul original. A se proteja de umiditate.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe blister sau flacon după {EXP}. A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

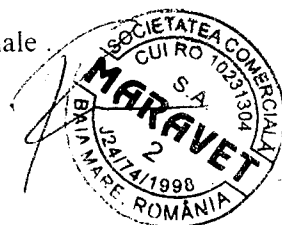
12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriilor izolate de la animale.

Dacă acest lucru nu este posibil terapia trebuie să aibă la bază informațiile epidemiologice locale despre sensibilitatea bacteriilor țintă.

La utilizarea produsului trebuie respectate politicile antimicrobiene naționale și regionale.



Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la substanță activă și la scăderea eficienței tratamentului din cauza posibilității de apariție a rezistenței încrucișate.

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

Penicilinile și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate (alergie) ca urmare a injectării, inhalării, ingestiei sau contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la penicilină poate conduce la reacții încrucișate cu cefalosporinele și vice versa. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi uneori grave. Nu manipulați acest produs dacă știți că sunteți sensibil sau dacă ați fost sfătuit să nu lucrați cu astfel de preparate.

Manipulați acest produs cu grijă pentru a evita expunerea, luați toate măsurile de precauție recomandate.

Dacă dezvoltați simptome ca urmare a expunerii, cum ar fi o erupție pe piele, trebuie să solicitați sfatul medicului și prezentați medicului acest prospect. Umflarea feței, buzelor sau ochilor sau dificultăți în respirație sunt simptome mult mai grave și necesită îngrijire medicală de urgență. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

În cazul ingerării accidentale a produsului, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Gestație și lactație

Studiile pe animale de laborator nu au demonstrat prezența unor efecte teratogene.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Cloramfenicolul, macrolidele, sulfonamidele și tetraciclinele pot inhiba efectul antibacterian al penicilinelor, deoarece la debut aceste produse au o acțiune rapidă bacteriostatică.

Potențialul de reactivitate încrucișată cu apariția de alergii cu alte peniciline trebuie să fie luate în considerare.

Penicilinile pot potența efectul aminoglicozidelor.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), dacă este necesar

Produsul are un grad scăzut de toxicitate și este bine tolerat pe cale orală.

Într-un studiu de toleranță a fost testată o doză de 3 ori mai mare decât doza recomandată de 12,5 mg a substanțelor active, administrată de două ori pe zi pentru 8 zile, nu a demonstrat efecte adverse.

Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs 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

15. ALTE INFORMAȚII



Dimensiuni de ambalaje:

Flacon din polietilenă de înaltă densitate cu capac cu filet x 100 și 250 comprimate. Un plic cu desicant este inclus în fiecare recipient.

Blister din aluminiu/aluminiu x 5 comprimate.

Cutie din carton x 20 blistere (aluminiu/aluminiu) x 5 comprimate.

Cutie din carton x 50 blistere(aluminiu/aluminiu) x 5 comprimate.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

MARAVET SA, Str. Maravet nr. 1, Baia Mare, 430016, Tel/Fax: 0262-211.964;

