



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Noroclav 50 mg comprimate masticabile aromate pentru pisici și câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare comprimat conține:

Substanțe active:

Amoxicilină 40,00 mg
(ca amoxicilină trihidrat)

Acid clavulanic 10,00 mg
(sub formă de clavulanat de potasiu)

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat masticabil.

Comprimat circular de culoare maro deschis, cu o linie pe una din fețe și pe fața opusă marcat cu „50”

Comprimatele pot fi împărțite în două părți egale.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Pisici și câini.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul următoarelor infecții determinate de tulpini de bacterii producătoare de beta-lactamază sensibile la amoxicilină în combinație cu acid clavulanic.

Infecții ale pielii (inclusiv piodermite superficiale și profunde) determinate de *Staphylococcus spp.*

Infecții ale tractului urinar determinate de *Staphylococcus spp* sau *Escherichia coli*.

Infecții ale tractului respirator determinate de *Staphylococcus spp.*

Enterite determinate de *Escherichia coli*.

Infecții dentare (de exemplu gingivite).

Este recomandat ca la începerea tratamentului să fie efectuate teste pentru determinarea sensibilității. Tratamentul trebuie efectuat numai dacă a fost demonstrată sensibilitate față de această combinație.

4.3 Contraindicații

Produsul nu trebuie administrat la iepuri, hamsteri, cobai sau gerbili.

Nu se utilizează la animale cu hipersensibilitate cunoscută la penicilină, alte beta-lactamice sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează la animalele care au grave disfuncții renale însoțite de anurie sau oligurie.

Nu se utilizează în cazurile cunoscute de rezistență la această combinație.
Nu se administrează la cabaline și animale rumeătoare.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu se cunosc.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Când este posibil produsul va fi utilizat numai având la bază testele de susceptibilitate.
Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor menționate în RCP poate favoriza răspândirea bacteriilor rezistente la antibiotice beta-lactamice și pot scădea eficacitatea tratamentului cu alte clase de antimicrobiene determinată de posibila rezistență încrucișată.

Reglementările oficiale și locale referitoare la substanțele antimicrobiene trebuie luate în considerare atunci când produsul este utilizat.

La animalele cu insuficiență hepatică și renală trebuie să fie evaluate atent cantitățile administrate.
Se recomandă prudență în utilizarea lor la erbivore mici.

Comprimatele masticabile sunt aromate. Pentru a evita ingestia accidentală, nu se vor păstra comprimatele la îndemâna animalelor.

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 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, luând toate măsurile de precauție recomandate.

Dacă dezvoltați următoarele simptome după expunere, cum ar fi o erupție cutanată, 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.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

La animalele tratate pot apărea reacții de hipersensibilitate la peniciline.

Pot să apară ocazional reacții alergice (de exemplu reacții cutanate, anafilaxie). Tratamentul trebuie întrerupt în caz de apariție a reacțiilor alergice.

În cazuri foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate) utilizarea produsului poate conduce la tulburări gastro-intestinale (vărsături, diaree, anorexie).

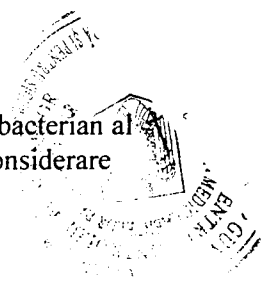
4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Studiile de laborator efectuate la șobolani și șoareci nu au produs nici o dovadă a efectelor teratogenice, fetotoxice sau maternotoxice.

La animalele gestante și în lactație, 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 determinată de acțiunea bacteriostatică rapidă. Trebuie să fie luat în considerare potențialul de reacții alergice încrucișate cu alte peniciline. Penicilinele potențează efectul aminoglicozidelor.



4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Administrare: pe cale orală.

Doza: în total 12,5 mg din substanțele active combinate/ kg greutate corporală (egal cu 10 mg amoxicilină + 2,5 mg clavulanat/kg greutate corporală).

Frecvența de administrare a dozei: Tabelul următor este conceput ca un ghid de administrare a produsului la doza standard de 12,5 mg / kg greutate corporală de două ori pe zi.

Trebuie determinată cât mai precis posibil greutatea corporală pentru a se asigura o dozare corectă.

Greutate corporală (kg)	Număr de comprimate administrate de două ori pe zi
[1,0- 2,0]	½
[2,1- 4,0]	1
[4,1- 6,0]	1 ½
[6,1- 8,0]	2
>8	Utilizați comprimate de 250 sau 500 mg

Dacă câinii sau pisicile nu acceptă comprimatele din mână sau castron acestea pot fi zdrobite și se pot adăuga într-o cantitate mică de alimente.

Majoritatea cazurilor obișnuite răspund la terapie după 5 și 7 zile. În cazul în care nu se observă nici o ameliorare după 5-7 zile trebuie reevaluat diagnosticul.

În cazurile cronice sau refractare, o perioadă mai lungă de tratament poate fi necesară de exemplu în boli cronice ale pielii 10-20 zile, cistite cronice 10-28 zile, boli respiratorii 8 - 10 zile.

În cazul în care nu se observă nici o ameliorare după două săptămâni trebuie reevaluat diagnosticul.

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

Tratamentul simptomatic trebuie inițiat atunci când este necesar. După supradozarea produsului pot să apară frecvent ușoare simptome gastro-intestinale (diaree, greață și vărsături).

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 și în structura acesteia conține inelul beta-lactamic și inel tiazolidin comun pentru toate penicilinele. Amoxicilina prezintă activitate împotriva bacteriilor sensibile Gram-pozitive și Gram-negative.

Antibioticele beta-lactamice împiedică formarea peretelui celular bacterian prin intervenția etapei finale de sinteză a peptidoglicanului. Ele inhibă activitatea enzimelor transpeptidaza, care catalizează legarea încrucișată dintre unitățile de polimeri glicopeptidici care formează pereții celulelor. Ei exercită o acțiune bactericidă, dar provoacă liza numai a celulelor în creștere.

Acidul clavulanic este unul dintre metaboliții naturali ai streptomicetului *Streptomyces clavuligerus*. El are o structură asemănătoare cu nucleul penicilinei, inclusiv 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 pătrunde în peretele celular bacterian și se leagă de ambele beta-lactamazele extracelulare și intracelulare.

Amoxicilina este scindată de β -lactamază și prin urmare combinația cu un eficient inhibitor al β -lactamazei (acid clavulanic) extinde gama de bacterii împotriva cărora este activă și include specii producătoare de β -lactamază.

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

Gram-pozitive:

Staphylococcus spp. (inclusiv tulpini care produc β -lactamază)

Streptococcus spp.

Gram-negative:

Escherichia coli (inclusiv cele mai multe tulpini care produc β -lactamază)

Pasteurella spp.

Proteus spp.

Rezistență este demonstrată în rândul *Enterobacter* spp., *Pseudomonas aeruginosa* și *Staphylococcus aureus* metilino-rezistent.

Câini și pisicile diagnosticate cu infecții cu *Pseudomonas* nu ar trebui să fie tratați cu această asocieră de antibiotic.

Este raportată o tendință de rezistență la *E. coli*.

Rezistență

Prevalența rezistenței dobândite poate fi ridicată la *E. coli*.

Rezistența se dezvoltă în special prin producerea de inhibitor rezistent la beta-lactamază sau hiperproducția de beta-lactamază.

La unele tulpini de *Staphylococcus aureus* (*S. aureus* metilino-rezistent, MRSA) și de *Staphylococcus pseudintermedius* rezistența la toate beta-lactamicile este conferită de modificarea proteinelor țintă din peretele celular (peniciline legate de proteine). Acest lucru este adesea asociat cu rezistența la mai mulți compuși antimicrobieni cu rezistență încrucișată.

Pseudomonas aeruginosa și *Enterobacter* spp. pot fi considerate ca fiind intrinsec rezistente la combinație.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

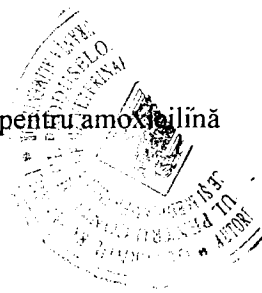
Amoxicilina este bine absorbită după administrarea orală. La câini biodisponibilitatea sistemică este de 60-70%. Amoxicilina (pKa 2,8) are un volum relativ mic de distribuție, un nivel scăzut de legare de proteinele plasmatică (34% la câini) și un timp de înjumătățire terminal scurt datorită excreției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

Acidul clavulanic (pKa 2.7) este de asemenea bine absorbit după administrarea orală. Penetrarea lichidului cefalorahidian este slabă. Legarea de proteinele plasmatică 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 12,5 mg substanțe active combinate/kg la pisici, s-au observat următorii parametri: C_{max} de 9,17 $\mu\text{g/ml}$ și ASC de 53,27 $\mu\text{g}\cdot\text{oră/ml}$ pentru amoxicilină și C_{max} de 2,32 $\mu\text{g/ml}$ și AUC de 13,33 $\mu\text{g}\cdot\text{oră/ml}$ pentru acid clavulanic.

După administrarea orală a dozei recomandate de 12,5 mg substanțe active combinate / kg la câini,

s-au observat următorii parametri: C_{max} de 8,92 $\mu\text{g/ml}$ și AUC de 46,29 $\mu\text{g}\cdot\text{oră/ml}$ pentru amoxicilină și C_{max} de 2,21 $\mu\text{g/ml}$ și ASC de 8,99 $\mu\text{g}\cdot\text{oră/ml}$ pentru acid clavulanic.



6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Amidonglicolat de sodiu, de tip A
Povidonă K30
Pulbere de ficat de porc uscată pulverizată
Extract de drojdie
Siliciu coloidal hidratat
Stearat de magneziu
Celuloză microcristalină

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 1 an.

Orice resturi de comprimate neutilizate se aruncă imediat.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30°C.
A se păstra în loc uscat.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Blistere (aluminu/aluminu) în cutii de carton cu 20, 50, 100, 200, 250 și 500 comprimate, fiecare blister conține 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 medicinale veterinare trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Norbrook Laboratories Limited
Station Works
Camlough Road
Newry
Co. Down, BT35 6JP
Irlanda de Nord

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI



ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT

AMEXA nr. 3
BIBLIOTECA
VETERINAR
PENTRU
GUYANA

A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

{Cutie carton}

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Noroclav 50 mg comprimate masticabile aromate pentru pisici și câini
Amoxicilină și acid clavulanic

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare comprimat conține:

Amoxicilină	40 mg
(ca amoxicilină trihidrat)	
Acid clavulanic	10 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat masticabil

Comprimatele pot fi împărțite în două părți egale.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

20 comprimate

20 comprimate
20 comprimate
20 comprimate
20 comprimate
20 comprimate

5. SPECII ȚINTĂ

Pisitor stăvni

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

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 resturi de comprimate neutilizate se aruncă imediat.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30°C.
A se păstra în loc uscat.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

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 VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Norbrook Laboratories Limited
Station Works
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 MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII

{Blistere}

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Noroclav 50 mg comprimate masticabile aromate pentru pisici și câini
Amoxicilină și acid clavulanic

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Norbrook Laboratories Limited.

3. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

4. NUMĂRUL SERIEI

BN{număr}

5. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



B. PROSPECTUL



PROSPECT

Noroclav 50 mg comprimate masticabile aromate pentru pisici și câini

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 și producător responsabil pentru eliberarea seriei:

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

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Noroclav 50 mg comprimate masticabile aromate pentru pisici și câini
Amoxicilină și acid clavulanic

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

Fiecare comprimat conține:

Amoxicilină (ca amoxicilină trihidrat)	40 mg
Acid clavulanic (sub formă de clavulanat de potasiu)	10 mg

Comprimat circular de culoare maro deschis, cu o linie pe una din fețe și pe fața opusă marcat cu „50”

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul următoarelor infecții determinate de tulpini de bacterii producătoare de beta-lactamază sensibile la amoxicilină în combinație cu acid clavulanic.

Infecții ale pielii (inclusiv piodermite superficiale și profunde); determinate de *Staphylococcus spp.*

Infecții ale tractului urinar determinate de *Staphylococcus spp* sau *Escherichia coli*.

Infecții ale tractului respirator determinate de *Staphylococcus spp.*

Enterite determinate de *Escherichia coli*.

Infecții dentare (de exemplu gingivite).

Este recomandat ca la începerea tratamentului să fie efectuate teste pentru determinarea sensibilității. Tratamentul trebuie efectuat numai dacă a fost demonstrată sensibilitate față de această combinație.

5. CONTRAINDICAȚII

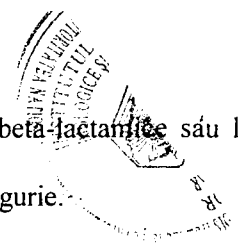
Produsul nu trebuie administrat la iepuri, hamsteri, cobai sau gerbili.

Nu se utilizează la animale cu hipersensibilitate cunoscută la penicilină, alte beta-lactamice sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează la animalele care au grave disfuncții renale însoțite de anurie sau oligurie.

Nu se utilizează în cazurile cunoscute de rezistență la această combinație.

Nu se administrează la cabaline și animale rumegătoare.



6. REACȚII ADVERSE

La animalele tratate pot apărea reacții de hipersensibilitate la peniciline.

Pot să apară ocazional reacții alergice (de exemplu reacții cutanate, anafilaxie). Tratamentul trebuie întrerupt în caz de apariție a reacțiilor alergice.

În cazuri foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate) utilizarea produsului poate conduce la tulburări gastro-intestinale (vărsături, diaree, anorexie).

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

Administrare: pe cale orală.

Doza: în total 12,5 mg din substanțele active combinate/ kg greutate corporală (egal cu 10 mg amoxicilină + 2,5 mg clavulanat/kg greutate corporală).

Frecvența de administrare a dozei: Tabelul următor este conceput ca un ghid de administrare a produsului la doza standard de 12,5 mg / kg greutate corporală de două ori pe zi.

Trebuie determinată cât mai precis posibil greutatea corporală pentru a se asigura o dozare corectă.

Greutate corporală (kg)	Număr de comprimate administrate de două ori pe zi
[1,0- 2,0]	½
[2,1- 4,0]	1
[4,1- 6,0]	1 ½
[6,1- 8,0]	2
>8	Utilizați comprimate de 250 sau 500 mg

Dacă câinii sau pisicile nu acceptă comprimatele din mână sau castron acestea pot fi zdrobite și se pot adăuga într-o cantitate mică de alimente.

Majoritatea cazurilor obișnuite răspund la terapie după 5 și 7 zile. În cazul în care nu se observă nici o ameliorare după 5-7 zile trebuie reevaluat diagnosticul.

În cazurile cronice sau refractare, o perioadă mai lungă de tratament poate fi necesară de exemplu în boli cronice ale pielii 10-20 zile, cistite cronice 10-28 zile, boli respiratorii 8 - 10 zile.

În cazul în care nu se observă nici o ameliorare după două săptămâni trebuie reevaluat diagnosticul.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Trebuie determinată cât mai precis posibil greutatea corporală pentru a se asigura o dozare corectă și pentru a evita subdozarea sau supradozarea.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30°C.

A se păstra în loc uscat.

Orice resturi de comprimate neutilizate se aruncă imediat.

A nu se utiliza acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe cutia de carton și blister după {EXP}

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Când este posibil produsul va fi utilizat numai având la bază testele de susceptibilitate.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor menționate în RCP poate favoriza răspândirea bacteriilor rezistente la antibiotice beta-lactamice și pot scădea eficacitatea tratamentului cu alte clase de antimicrobiene determinată de posibila rezistență încrucișată.

Cloramfenicolul, macrolidele, sulfonamidele și tetraciclinele pot inhiba efectul antibacterian al penicilinelor determinată de acțiunea bacteriostatică rapidă. Trebuie să fie luat în considerare potențialul de reacții alergice încrucișate cu alte peniciline.

Penicilinele potențează efectul aminoglicozidelor.

Studiile de laborator efectuate la șobolani și șoareci nu au produs nici o dovadă a efectelor teratogenice, fetotoxice sau maternotoxice.

La animalele gestante și în lactație, se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

La animalele cu insuficiență hepatică și renală trebuie să fie evaluate atent cantitățile administrate.

Se recomandă prudență în utilizarea lor la ierbivore mici.

Reglementările oficiale și locale referitoare la substanțele antimicrobiene trebuie luate în considerare atunci când produsul este utilizat.

Supradozare

Comprimatele masticabile sunt aromate. Pentru a evita ingestia accidentală, nu se vor păstra comprimatele la îndemâna animalelor.

Tratamentul simptomatic trebuie inițiat atunci când este necesar. După supradozarea produsului pot să apară frecvent ușoare simptome gastro-intestinale (diaree, greață și vărsături).

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 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, luând toate măsurile de precauție recomandate.

Dacă dezvoltăți următoarele simptome după expunere, cum ar fi o erupție cutanată, 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.

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

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

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Se eliberează numai pe baza de rețetă veterinară

Natura și compoziția ambalajului primar

Blistere (aluminu/aluminu) în cutii de carton cu 20, 50, 100, 200, 250 și 500 comprimate, fiecare blister conține 10 comprimate.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

INFORMAȚII SUPLIMENTARE

Amoxicilina este un antibiotic cu spectru larg activ împotriva unei game largi de bacterii Gram-pozitive și Gram-negative. Cu toate acestea, multe bacterii clinic importante produc enzima β -lactamază, care distruge acest antibiotic. Această enzimă este inactivată de acidul clavulanic, astfel organismele devin sensibile la amoxicilină.

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR.

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

S.C. MARAVET S.A., str. Maravet nr.1, Baia Mare, 430016, Tel/Fax: +40 262 211 964, e-mail: office@maravet.com