

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

SOLAMOCTA 697 mg/g pulbere pentru administrare in apa de baut la pui de gaina, rațe și curci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 g conține:

Substanță activă:

Amoxicilină	697 mg
echivalent cu amoxicilină trihidrat	800 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru administrare in apa de baut.

Pulbere de culoare galben deschis până la albă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Pui de gaina (broileri, puicute, pasări de reproductie), rațe (broileri, și reproducătoari), curci.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul infecțiilor la pui de gaina, curci și rațe cauzate de bacterii susceptibile la amoxicilină.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează la cai, iepuri, porci de guineea, hamsteri, gerbili sau orice alte ierbivore mici.

Nu se utilizează la animale în caz de hipersensibilitate cunoscută la peniciline sau la alte antibiotice β-lactamice sau la oricare dintre excipienți.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

La utilizarea produsului, ar trebui luate în calcul politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale. Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animal. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriei speciei țintă. Utilizarea produsului care se abate de la instrucțiunile furnizate în RCP poate crește prevalența rezistenței bacteriene la amoxicilină și îi poate reduce eficacitatea.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Evitați inhalarea prafului.

Purtați fie o mască respiratorie de unică folosință conform standardului european EN149, fie o mască de gaze care nu este de unică folosință conform standardului european EN140 cu un filtru EN 143.

Penicilinile și cefalosporinele pot cauza reacții de hipersensibilitate care, ocazional, pot fi grave. Hipersensibilitatea la penicilină poate duce la reacții încrucișate la cefalosporine și invers. În cazul contactului cu ochii sau cu pielea, spălați imediat cu apă. Nu manipulați acest produs dacă știți că sunteți sensibil sau dacă vi s-a recomandat să nu lucrați cu astfel de produse. Manevrați acest produs cu mare atenție pentru a evita expunerea, luându-vă toate măsurile de precauție necesare. Dacă apar simptome după expunere, cum este erupția cutanată, trebuie să solicitați sfatul medicului și să arătați medicului această avertizare. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultățile respiratorii reprezintă simptome mai grave și necesită îngrijiri medicale de urgență. Spălați-vă mâinile după utilizare.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Penicilinile și cefalosporinele pot cauza reacții de hipersensibilitate care, ocazional, pot fi grave.

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

Studiile de laborator la şobolani nu au generat probe ale unui efect teratogen datorită administrării de amoxicilină. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea raportului beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Produsul nu trebuie administrat cu antibiotice care au un mod de acțiune bacteriostatic, cum ar fi tetraciclinele, macrolidele și sulfonamidele.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Utilizare în apă potabilă. Pregătiți soluția cu apă proaspătă de la robinet chiar înaintea utilizării. Orice apă medicamentata neutilizată trebuie eliminată după 12 ore. Pentru a garanta consumul de apă medicamentata, animalele nu trebuie să aibă acces la alte surse de apă în timpul tratamentului. Se poate utiliza următoarea formulă pentru a calcula concentrația necesară de produs (în miligrame de produs la litrul de apă de băut):

___ mg produs per kg-corp pe zi	greutate corporală medie (kg)	= ___ mg produs per litru de apă de băut
X	a animalelor care vor fi tratate	

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie stabilită cât mai exact, astfel încât să se evite subdozarea. Aportul de apă medicamentată depinde de starea clinică a păsărilor. Pentru a obține o dozare corectă, concentrația de amoxicilină trebuie ajustată luând în considerare aportul de apă. După încheierea perioadei de tratament, sistemul de alimentare cu apă trebuie curățat adecvat pentru a evita cantitățile sub-terapeutice de substanță activă. Solubilitatea maximă a produsului în apă de cel puțin 10°C este de aproximativ 6 g/l în decurs de 10 minute. La temperaturi mai scăzute (4°C), solubilitatea maximă este de aproximativ 5 g/l în decurs de 10 minute.

Pui de gaină

Doza recomandata este 13,1 mg amoxicilină (echivalent cu 18,8 mg produs medicinal veterinar) per kg greutate corporala timp de 3 zile sau, în cazurile severe, timp de 5 zile.

Rate

Doza recomandata este 17,4 mg amoxicilină (echivalent cu 25 mg produs medicinal veterinar) per kg greutate corporala timp de 3 zile consecutive.

Curci

Doza recomandata este 13,1-17,4 mg amoxicilină (echivalent cu 18,8 până la 25 mg produs medicinal veterinar) per kg greutate corporala timp de 3 zile sau, în cazurile severe, timp de 5 zile.

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

Nu se cunosc.

4.11 Timp de aşteptare

Pui de gaină(carne și organe): 1 zi

Rațe (carne și organe): 9 zile

Curci (carne și organe): 5 zile

Produsul medicinal veterinar nu este autorizat în vederea utilizării la păsări ouătoare care produc ouă pentru consum uman și în interval de 3 săptămâni de la începutul perioadei de ouat.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică:Penicilină cu spectru extins

Codul veterinar ATC:QJ01CA04

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Amoxicilina este un antibiotic bactericid dependent de timp care acționează prin inhibarea sintezei pereților celulei bacteriene pe durata replicării bacteriene.Aceasta inhibă formarea punților între catenele de polimeri liniari, care constituie peretele celulei peptidoglicană a bacteriei Gram-pozițive.

Amoxicilina este o penicilină cu spectru larg.De asemenea, este activă împotriva unei game limitate de bacterii Gram-negative la care stratul extern al peretelui celulei bacteriene este compus din lipozaharide și proteine.

Există trei mecanisme principale de rezistență la beta-lactami: producția de beta-lactamază, expresia modificată și/sau modificarea proteinelor care se leagă la penicilină (PBP) și penetrarea scăzută a membranei exterioare.Unul dintre cele mai importante este inactivarea penicilinăi de către enzimele beta-lactamază produse de anumite bacterii.Aceste enzime sunt capabile să scindeze inelul beta-lactamic al penicilinelor, inactivându-le.Beta-lactamaza poate fi codată în genele cromozomiale sau plasmidice.

S-a observat rezistență încrucișată între amoxicilină și alte penicilină, în special cu aminopenicilină.

Utilizarea de medicamente beta-lactamice cu spectru extins (de ex., aminopenicilină) poate duce la selectarea fenotipurilor bacteriene multi-rezistente (de ex., cele care produc beta-lactamaze cu spectru extins (ESBL)).

5.2 Particularități farmacocinetice

Amoxicilina este bine absorbită după administrarea pe cale orală și este stabilă în prezența acizilor gastrici. Excreția amoxicilinei se face, în principal, în formula neschimbată la nivelul rinichilor care produce concentrații crescute în țesutul renal și urină. Amoxicilina este bine distribuită în fluidele corporale.

Studiile la păsări au indicat că amoxicilina este distribuită și eliminată mai rapid decât la mamifere. Metabolizarea pare o cale mai importantă de eliminare la păsări față de mamifere.

6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Carbonat de sodiu, monohidrat

Citrat de sodiu

Siliciu anhidru coloidal

6.2 Incompatibilități

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

6.3 Perioada de valabilitate

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

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor este de 12 ore.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

Păstrați plicul închis strâns după prima deschidere pentru a-l proteja împotriva umezelii.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Plic de 100 g, 250 g, 500 g și 1 kg cu straturi de la exterior la interior din tereftalat de polietilenă, polietilenă, aluminiu, polietilenă (PET/PE/ALU/PE).

Plic de 100 g, 250 g, 500 g și 1 kg cu straturi de la exterior la interior din tereftalat de polietilenă, aluminiu, poliamidă, polietilenă (PET/ALU/PA/PE).

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 eliminat în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ

Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, NL-5531 AE Bladel, Olanda

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.

✓ 003

ETICHETAREA

SOLAMOCTA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

{ETICHETĂ DETAŞABILĂ, ambalaj de 100 g}

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

SOLAMOCTA 697 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut la pui de gaină, rațe și curci
Amoxicilină (sub formă de trihidrat).

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 g conține:

Substanță activă:

Amoxicilină 697 mg
echivalent cu amoxicilină trihidrat 800 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru administrare în apă de băut

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100, 250, 500 g și 1 kg

5. SPECII ȚINTĂ

Pui de gaină (broileri, puicuțe, păsări de reproducție), rațe (broileri, și reproducătoari), curci.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

A se citi prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP (TEMPI) DE AȘTEPTARE

Pui de gaină(carne și organe): 1 zi

Rațe (carne și organe): 9 zile

Curci (carne și organe): 5 zile

Produsul medicinal veterinar nu este autorizat în vederea utilizării la păsări ouătoare care produc ouă pentru consum uman și în interval de 3 săptămâni de la începutul perioadei de ouat.

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

Atenționări pentru utilizator: Penicilinile și cefalosporinele pot cauza ocazional reacții alergice severe. A se vedea prospectul pentru atenționările complete pentru utilizator. Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Perioada de valabilitate după prima deschidere a plicului: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 12 ore
EXP {lună/an}

După deschidere, se va utiliza până la:

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Păstrați plicul închis strâns după prima deschidere pentru a-l proteja împotriva umezelii.

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 RESTRICTIONE 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 ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, NL-5531 AE Bladel, Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}

B. PROSPECT
(În interiorul etichetei deașabile, 100 g)

PROSPECT PENTRU:
SOLAMOCTA 697 mg/g
pulbere pentru administrare in apa de baut la pui de gaina, rațe și curcani

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 producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:
Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, NL-5531 AE Bladel, Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

SOLAMOCTA 697 mg/g pulbere pentru administrare in apa de baut la pui de gaina, rațe și curci
Amoxicilină (sub formă de trihidrat)

3. DECLARAȚIA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

1 g contine:

Substanță activă:

Amoxicilină 697 mg

Echivalent cu amoxicilină trihidrat 800 mg

Pulbere de culoare galben deschis până la albă.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul infecțiilor la pui de gaina, curci și rațe cauzate de bacterii susceptibile la amoxicilină.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la cai, iepuri, porci de guinea, hamsteri, gerbili și alte ierbivore mici.

Nu se utilizează la animale în caz de hipersensibilitate cunoscută la peniciline sau la alte antibiotice β -lactamice sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Penicilinile și cefalosporinele pot cauza reacții de hipersensibilitate care, ocazional, pot fi grave.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Pui de gaina (brioleri, puicuțe, păsări de reproducție), rațe (broileri, și reproducătoari), curci.

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

Utilizare în apă potabilă. Pregătiți soluția cu apă proaspătă de la robinet chiar înaintea utilizării. Orice apă medicamentata neutilizată trebuie eliminată după 12 ore.

Pentru a garanta consumul de apă medicamentata, animalele nu trebuie să aibă acces la alte surse de apă în timpul tratamentului.

Se poate utiliza următoarea formulă pentru a calcula concentrația necesară de produs (în miligrame de produs la litrul de apă de băut):

<u>mg produs per kg-corp pe zi</u>	<u>X</u>	<u>greutate corporală medie (kg) a animalelor care vor fi tratate</u>
		<u>= mg produs per litru de apă de băut</u>

consumul de apă mediu zilnic (litru) per animal pe zi

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie stabilită cât mai exact, astfel încât să se evite subdozarea.Aportul de apă medicamentată depinde de starea clinică a păsărilor.Pentru a obține o dozare corectă, concentrația de amoxicilină trebuie ajustată însănd în considerare aportul de apă.După încheierea perioadei de tratament, sistemul de alimentare cu apă trebuie curățat adecvat pentru a evita cantitățile sub-terapeutice de substanță activă.Solubilitatea maximă a produsului în apă de cel puțin 10°C este de aproximativ 6 g/l în decurs de 10 minute.La temperaturi mai scăzute (4°C), solubilitatea maximă este de aproximativ 5 g/l în decurs de 10 minute.

Pui de gaină

Doza recomandată este 13,1 mg amoxicilină (echivalent cu 18,8 mg produs medicinal veterinar) per kg greutate corporală timp de 3 zile sau, în cazurile severe, timp de 5 zile.

Rațe

Doza recomandată este 17,4 mg amoxicilină (echivalent cu 25 mg produs medicinal veterinar) per kg greutate corporală timp de 3 zile consecutive.

Curci

Doza recomandată este 13,1-17,4 mg amoxicilină (echivalent cu 18,8 până la 25 mg produs medicinal veterinar) per kg greutate corporală timp de 3 zile sau, în cazurile severe, timp de 5 zile.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Consultați secțiunea 8.

10. TEMP (TIMP) DE AȘTEPTARE

Pui de gaină (carne și organe): 1 zi

Rațe (carne și organe): 9 zile

Curci (carne și organe): 5 zile

Produsul medicinal veterinar nu este autorizat în vederea utilizării la păsări ouătoare care produc ouă pentru consum uman și în interval de 3 săptămâni de la începutul perioadei de ouat.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Păstrați plicul închis strâns după prima deschidere pentru a-l proteja împotriva umezelii.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe cutie după EXP.Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a plicului :3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor:12 ore

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

La utilizarea produsului, ar trebui luate în calcul politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animale.Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriei speciei

țintă.Utilizarea produsului care se abate de la instrucțiunile furnizate în prospect poate crește prevalența rezistenței bacteriene la amoxicilină și îi poate reduce eficacitatea.

Atenționări pentru utilizator:

Evitați inhalarea prafului.

Purtați fie o mască respiratorie de unică folosință conform standardului european EN149, fie o mască de gaze care nu este de unică folosință conform standardului european EN140 cu un filtru EN 143.

Penicilinele și cefalosporinele pot cauza reacții de hipersensibilitate care, ocazional, pot fi grave.Hipersensibilitatea la penicilina poate duce la reacții încrucișate la cefalosporine și invers.În cazul contactului cu ochii sau cu pielea, spălați imediat cu apă.Nu manipulați acest produs dacă știți că sunteți sensibil sau dacă vi s-a recomandat să nu lucrezi cu astfel de produse.Manevrați acest produs cu mare atenție pentru a evita expunerea, luându-vă toate măsurile de precauție necesare.Dacă apar simptome după expunere, cum este erupția cutanată, trebuie să solicitați sfatul medicului și să arătați medicului această avertizare.Umflarea fetei, a buzelor sau a ochilor sau dificultățile respiratorii reprezintă simptome mai grave și necesită îngrijiri medicale de urgență.Spălați-vă mâinile după utilizare.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:Studiile de laborator la șobolani nu au generat probe ale unui efect teratogen datorită administrației de amoxicilină.Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea raportului beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:Produsul nu trebuie administrat cu antibiotice care au un mod de acțiune bacteriostatic, cum ar fi tetraciclinele, macrolidele și sulfonamidele.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot): Nu se cunosc.

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

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 trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

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

15. ALTE INFORMAȚII

100 g, 250 g, 500 g și 1 kg.

Este posibil ca nu toate mărimele de ambalaj să fie comercializate.

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

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

=

AMBALAJUL PRIMAR

=

PROSPECT 100 g, 250 g, 500 g și 1 kg

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

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:
Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, NL-5531 AE Bladel, Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

SOLAMOCTA 697 mg/g pulbere pentru administrare în apă de băut la pui de gaină, rațe și curci
Amoxicilină (sub formă de trihidrat)

3. DECLARAȚIA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

1 g contine:

Substanță activă:

Amoxicilină 697 mg

Echivalent cu amoxicilină trihidrat 800 mg

Pulbere de culoare galben deschis până la albă.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul infecțiilor la pui de gaină, curci și rațe cauzate de bacterii susceptibile la amoxicilină.

5. CONTRAINDIICAȚII

Nu se utilizează la cai, iepuri, porci de guinea, hamsteri, gerbili și alte ierbivore mici.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la peniciline sau la alte antibiotice β -lactamice sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Penicilinile și cefalosporinele pot cauza reacții de hipersensibilitate care, ocazional, pot fi grave.

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

7. SPECIIFIȚINTĂ

Pui de gaină (broileri, puicuțe, păsări de reproducție), rațe (broileri, și reproducători), curci

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

Utilizare în apă potabilă. Pregătiți soluția cu apă proaspătă de la robinet chiar înaintea utilizării. Orice apă medicamentata neutilizată trebuie eliminată după 12 ore.

Pentru a garanta consumul de apă medicamentata, animalele nu trebuie să aibă acces la alte surse de apă în timpul tratamentului.

Se poate utiliza următoarea formulă pentru a calcula concentrația necesară de produs (în miligrame de produs la litrul de apă de băut):

<u> </u> mg produs per kg-corp pe zi	X	greutate corporală medie (kg) a animalelor care vor fi tratate	= <u> </u> mg produs per litru de apă de băut
consumul de apă mediu zilnic (litrul) per animal pe zi			

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie stabilită cât mai exact, astfel încât să se evite subdozarea. Aportul de apă medicamentată depinde de starea clinică a păsărilor. Pentru a obține o dozare corectă, concentrația de amoxicilină trebuie ajustată luând în considerare aportul de apă. După încheierea perioadei de tratament sistemul de alimentare cu apă trebuie curățat adecvat pentru a evita cantitățile sub-terapeutice de substanță activă. Solubilitatea maximă a produsului în apă de cel puțin 10°C este de aproximativ 6 g/l în decurs de 10 minute. La temperaturi mai scăzute (4°C), solubilitatea maximă este de aproximativ 5 g/l în decurs de 10 minute.

Pui de gaină

Doza recomandată este 13,1 mg amoxicilină (echivalent cu 18,8 mg produs medicinal veterinar) per kg greutate corporala timp de 3 zile sau, în cazurile severe, timp de 5 zile.

Rațe

Doza recomandată este 17,4 mg amoxicilină (echivalent cu 25 mg produs medicinal veterinar) per kg greutate corporala timp de 3 zile consecutive.

Curci

Doza recomandată este 13,1-17,4 mg amoxicilină (echivalent cu 18,8 până la 25 mg produs medicinal veterinar) per kg greutate corporala timp de 3 zile sau, în cazurile severe, timp de 5 zile.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Consultați secțiunea 8.

10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Pui de gaină(carne și organe): 1 zi

Rațe (carne și organe): 9 zile

Curci (carne și organe): 5 zile

Produsul medicinal veterinar nu este autorizat în vederea utilizării la păsări ouătoare care produc ouă pentru consum uman și în interval de 3 săptămâni de la începutul perioadei de ouat.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

Păstrați plicul închis strâns după prima deschidere pentru a-l proteja împotriva umezelii.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe cutie după EXP. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a plicului : 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 12 ore

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precăutii speciale pentru utilizare la animale:

La utilizarea produsului, ar trebui luate în calcul politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale. Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriei speciei țintă. Utilizarea produsului care se abate de la instrucțiunile furnizate în prospect poate crește prevalența rezistenței bacteriene la amoxicilină și îi poate reduce eficacitatea.

Atenționări pentru utilizator:

Evitați inhalarea prafului.

Purtați fie o mască respiratorie de unică folosință conform standardului european EN149, fie o mască de gaze care nu este de unică folosință conform standardului european EN140 cu un filtru EN 143.

Penicilinile și cefalosporinele pot cauza reacții de hipersensibilitate care, ocazional, pot fi grave. Hipersensibilitatea la penicilină poate duce la reacții încrucișate la cefalosporine și invers. În cazul contactului cu ochii sau cu pielea, spălați imediat cu apă. Nu manipulați acest produs dacă știți că sunteți sensibilizat sau dacă vi s-a recomandat să nu lucrezi cu astfel de produse. Manevrați acest produs cu mare atenție pentru a evita expunerea, lăându-vă toate măsurile de precauție necesare. Dacă apar simptome după expunere, cum este erupția cutanată, trebuie să solicitați sfatul medicului și să arătați medicului această avertizare. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultățile respiratorii reprezintă simptome mai grave și necesită îngrijiri medicale de urgență. Spălați-vă mâinile după utilizare.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat: Studiile de laborator la șobolani nu au generat probe ale unui efect teratogen datorită administrației amoxicilinelor. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea raportului beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune: Produsul nu trebuie administrat cu antibiotice care au un mod de acțiune bacteriostatic, cum ar fi tetraciclinele, macrolidele și sulfonamidele.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot): Nu se cunosc.

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

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

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

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

18. ALTE INFORMAȚII

100 g, 250 g, 500 g și 1 kg.

Este posibil ca nu toate mărimele de ambalaj să fie comercializate.

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

Anexă pentru ambalajul etichetat

16. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 g, 250 g, 500 g și 1 kg

17. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După deschidere, se va utiliza până la:

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

Nu mai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

19. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

20. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}