

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Trymox LA 150 mg/ml Suspensie injectabilă pentru bovine, ovine, porcine, câini, pisici

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanță activă:

Amoxicilină 150 mg
(echivalentul a 172 mg trihidrat de amoxicilină)

Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă.

Suspensie uleioasă de culoare albă până la aproape albă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine, ovine, porcine, câini, pisici

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru tratamentul infecțiilor de la nivelul tractului digestiv, tractului respirator, tractului urogenital, pielii și țesuturilor moi, cauzate de bacterii susceptibile la amoxicilină.

4.3 Contraindicații

A nu se administra pe cale intravenoasă sau intratecală.

A nu se administra la iepuri, hamsteri, gerbili sau porci de Guineea.

A nu se utilizează în cazuri cunoscute de hipersensibilitate la peniciline, cefalosporine sau oricare dintre excipienți.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Produsul nu este eficient împotriva organismelor producătoare de beta-lactamaze.

S-a demonstrat rezistență încrucișată completă între amoxicilină și alte peniciline, în special amino-peniciline.

Utilizarea produsului/amoxicilinei trebuie evaluată cu atenție atunci când la testarea susceptibilității antimicrobiene se obține rezistență la peniciline, deoarece eficiența sa poate fi redusă.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe rezultatele testării 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) privind susceptibilitatea bacteriilor țintă.

La utilizarea produsului trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Utilizarea produsului în alt mod decât cel prescris în instrucțiunile incluse în RCP poate crește prevalența bacteriorilor rezistente la amoxicilină și poate reduce eficiența tratamentului cu alte peniciline, din cauza potențialului de rezistență încrucișată.

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

O atenție sporită trebuie acordată pentru a evita auto-injectarea accidentală. În caz de auto-injectare accidentală, cereți imediat sfatul medicului.

Penicilinile și cefalosporinele pot provoca hipersensibilitate (alergie) după injectare, inhalare, ingestie sau la contactul cu pielea. Hipersensibilitatea la penicilină poate duce la reacții încrucișate la cefalosporine și invers. Ocazional, reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi grave.

1. Nu manipulați acest produs dacă știți că prezentați sensibilitate, sau dacă vi s-a recomandat să nu manipulați astfel de produse.

2. Manipulați acest produs cu foarte mare grijă pentru a evita expunerea, luând toate măsurile de precauție recomandate.

3. Dacă după expunere dezvoltăți simptome precum iritație cutanată, cereți sfatul medicului și arătați-i acest avertisment. Umflarea feței, a buzelor sau ochilor sau dificultatea în respirație reprezintă simptome mai grave și necesită îngrijire medicală de urgență.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În cazuri foarte rare, pot apărea reacții alergice cu grade de severitate variind de la reacție cutanată ușoară, precum urticaria, la soc anafilactic.

În caz de reacții alergice, tratamentul trebuie întrerupt și trebuie inițiat tratament simptomatic.

În cazuri rare, la locul injecției cu amoxicilină poate apărea iritație locală. Frecvența acestei reacții adverse poate fi scăzută prin reducerea volumul de injectare per loc de injectare. De obicei, iritația are intensitate redusă și dispare spontan și rapid.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1.000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10.000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10.000 animale tratate, inclusiv raportările izolate).

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

Acest produs medicinal veterinar poate fi utilizat în timpul gestației și lactației.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

În general nu se recomandă utilizarea concomitantă a antibioticelor bactericide și bacteriostatice. Antibioticele beta-lactamice sunt cunoscute pentru interacțiunea cu antibioticile cu efect bacteriostatic precum cloramfenicolul, macrolidele, sulfonamidele și tetraciclinele. Penicilinile și aminoglicozidele au și ele acțiune sinergică.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Bovine, ovine și porcine - doar prin injecție intramusculară.

Câini și pisici - administrare subcutanată sau intramusculară.

Înainte de utilizare, agitați bine flaconul pentru o resuspensie completă.

Acest produs nu conține conservant antimicrobian.
Tamponați septul înainte de scoaterea fiecărei doze

Pentru a asigura o doza corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil pentru a se evita subdozarea.

Doza recomandată este de 15 mg pe kg greutate corporală, echivalentul a 1 ml pe 10 kg greutate corporală, care poate fi repetată o dată, după 48 de ore.

Volumul dozei este echivalent cu 1 ml per 10 kg greutate corporală. Dacă volumul dozei depășește 15 ml la bovine și 4 ml la ovine și porcine, acesta trebuie împărțit și injectat în două sau mai multe locuri.

Dopul nu trebuie întepătat de mai mult de 40 de ori.

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

Siguranța amoxicilinelor este tipică celorlalte peniciline în ceea ce privește toxicitatea intrinsecă foarte scăzută. Amoxicilina are o marjă largă de siguranță.

În caz de supradoză, tratamentul este simptomatic.

4.11 Timp de aşteptare

Bovine:

Carne și organe: 39 zile

Lapte: 108 ore (4,5 zile)

Porcine:

Carne și organe: 42 zile

Ovine:

Carne și organe: 29 zile

Lapte: Nu este autorizată utilizarea la ovine care produc lapte pentru consum uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene pentru uz sistemic, peniciline cu spectru larg.

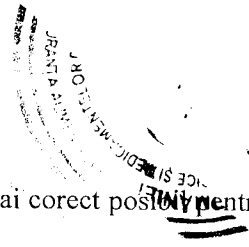
Codul veterinar ATC: QJ01CA04

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Amoxicilina este un antibiotic beta-lactamic cu spectru larg, aparținând grupului aminopenicilinelor. Această substanță are activitate bactericidă dependentă de timp, acționând împotriva microorganismelor Gram-pozițive și a unora Gram-negative.

Mecanismul de acțiune antibacteriană a amoxicilinelor constă în inhibarea proceselor biochimice ale sintezei peretelui celular bacterian prin inhibare selectivă și ireversibilă a diferitelor enzime implicate în aceste procese, în principal a transpeptidazelor, endopeptidazelor și carboxipeptidazelor. Sinteza inadecvată a peretelui bacterian la speciile sensibile produce un dezechilibru osmotic care afectează în special dezvoltarea bacteriilor (fază în care procesele de sinteză a peretelui bacterian sunt extrem de importante), conducând în final la liza celulei bacteriene.

Printre speciile considerate ca prezentând sensibilitate la amoxicilină se numără bacteriile Gram-pozițive: *Streptococcus* spp, bacterii Gram-negative, *Pasteurellaceae* și *Enterobacteriaceae* inclusiv tulipini de *E. coli*.



Bacteriile care în general prezintă rezistență la amoxicilină sunt stafilococii, anumite *Enterobacteriaceae* precum *Klebsiella* spp., *Enterobacter* spp., *Proteus* spp. și alte bacterii Gram-negative precum *Pseudomonas aeruginosa*.

Există trei mecanisme principale ale rezistenței la antibiotice beta-lactamice: producerea de beta-lactamaze, exprimarea alterată și/sau modificarea proteinelor care leagă penicilinile (PLP), precum și scăderea impermeabilității membranei exterioare. Unul dintre cele mai importante este inactivarea penicilinelor de către enzimele beta-lactamaze produse de anumite bacterii. Aceste enzime sunt capabile de scindarea inelului beta-lactamic al penicilinelor, inactivându-le. Beta-lactamaza poate fi codată în genele cromozomiale sau plasmidice.

Rezistențele dobandite sunt frecvente în cazul bacteriilor Gram-negative precum *E. coli* care produc diferite tipuri de beta-lactamaze care rămân în spațiul periplasmic. Există o rezistență încrucișată între amoxicilină și alte peniciline, în special aminopeniciline.

Utilizarea medicamentelor beta-lactamice cu spectru extins (de ex. aminopeniciline) ar putea duce la selectarea fenotipurilor bacteriene multi-rezistente (de ex. cele producătoare de beta-lactamaze de spectru extins (BLSE)).

5.2 Particularități farmacocinetice

Amoxicilina este distribuită în principal în compartimentul extracelular. Distribuția sa în țesuturi este facilitată de gradul său scăzut de legare la proteinele plasmatici. Concentrațiile în țesuturile pulmonar, pleural și bronhic sunt similare concentrațiilor din plasmă. Amoxicilina este difuzată în fluidul pleural și sinovial și în țesutul limfatic.

O mică cantitate de amoxicilină (aproximativ 20%) este biotransformată în ficat de hidroliza inelului beta-lactamic care conduce la acidul peniciloic inactiv.

Amoxicilina este în primul rând excretată în forma sa activă prin rinichi, și în al doilea rând prin calea biliară și prin lapte.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Distearat de aluminiu

Propilen glicol dicaprilocaprat

6.2 Incompatibilități majore

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar 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: 2 ani

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

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

A se proteja de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din sticlă incoloră de tip II de 50 ml, 100 ml și 250 ml, închis cu dop nitrilic și sigilat cu capac de aluminiu fără filet.

Flacon din polietilenă tereftalată de 100 ml și 250 ml, sigilat cu dop nitrilic și capac de aluminiu fără filet.

Dimensiuni ambalaj

Flacon de 50 ml

Flacon de 100 ml
Flacon de 250 ml
12 flacoane x 50 ml
12 flacoane x 100 ml
6 flacoane x 250 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

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

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Univet Ltd
Tullyvin
Cootehill
Co. Cavan
Irlanda

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

190047

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

05.03.2019

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

August 2023



ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT

ANEX 3



A. ETICHETARE

**INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI
AMBALAJUL PRIMAR**

Flacon de 250 ml

Cutie de carton individuală pentru flacoane de 50 ml, 100 ml și 250 ml

Cutie de carton pentru 12 x 50 ml, 12 x 100 ml și 6 x 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Trymox LA 150 mg/ml Suspensie injectabilă pentru bovine, ovine, porcine, câini, pisici
Amoxicilină (ca trihidrat de amoxicilină)

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare ml conține:

Amoxicilină 150 mg
(echivalentul a 172 mg trihidrat de amoxicilină)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

50 ml
100 ml
250 ml
12 x 50 ml
12 x 100 ml
6 x 250 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, porcine, câini, pisici

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Bovine, ovine și porcine - doar prin injecție intramusculară.

Câini și pisici - administrare subcutanată sau intramusculară.

Doza recomandată este de 15 mg pe kg greutate corporală, echivalentul a 1 ml pe 10 kg greutate corporală, care poate fi repetată o dată, după 48 ore.

Înainte de utilizare, agitați bine flaconul pentru o resuspensie completă.

Acest produs nu conține conservant antimicrobian.

Tamponați septul înainte de scoaterea fiecărei doze. A se utiliza ac și seringă sterile.

Pentru a asigura o doza corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil pentru a se evita subdozarea.

Animal	Greutate (kg)	Volum dozare (ml)
Bovine	450 kg	45,0 ml
Ovine	65 kg	6,5 ml
Porcine	150 kg	15,0 ml
Câini	20 kg	2,0 ml
Pisici	5 kg	0,5 ml

Volumul dozei este echivalent cu 1 ml per 10 kg greutate corporală. Dacă volumul dozei depășește 15 ml la bovine și 4 ml la ovine și porcine, acesta trebuie împărțit și injectat în două sau mai multe locuri.

Dopul nu trebuie întepătat de mai mult de 40 de ori.

8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Timp de aşteptare

Bovine:

Carne și organe: 39 zile

Lapte: 108 ore (4,5 zile)

Porcine:

Carne și organe: 42 zile

Ovine:

Carne și organe: 29 zile

Lapte: Nu este autorizată utilizarea la ovine care produc lapte pentru consum uman.

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

Penicilina poate cauza ocazional reacții alergice severe.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 28 zile

După deschidere, se va utiliza până la _____

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

A se proteja de lumină.

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

Eliminarea: citiți prospektul produsului.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PREVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, 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 DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Univet Ltd,
Tullyvin,
Cootehill,
Co.Cavan
Irlanda

Dopharma Vet SRL
Str. Aeroport nr. 44
Localitatea Ghiroda
307200 județ Timiș
România
Tel: +40 (0) 256 386 105

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

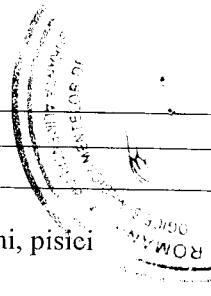
190047

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie> <Lot> {număr}

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Flacon de 50 ml si 100 ml



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Trymox LA 150 mg/ml Suspensie injectabilă pentru bovine, ovine, porcine, câini, pisici
Amoxicilină (ca trihidrat de amoxicilină)

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Amoxicilină (ca trihidrat de amoxicilină) 150 mg/ml

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

50 ml

100 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Bovine, ovine și porcine - doar prin injecție intramusculară

Câini și pisici - administrare subcutanată sau intramusculară

5. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Bovine:

Carne și organe: 39 zile

Lapte: 108 ore (4,5 zile)

Porcine:

Carne și organe: 42 zile

Ovine:

Carne și organe: 29 zile

Lapte: Nu este autorizată utilizarea la ovine care produc lapte pentru consum uman.

6. NUMĂRUL SERIEI

<Serie> <Lot> {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

INDEX 4



B. PROSPECT

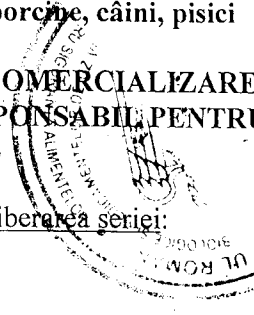
PROSPECT:

TRYMOX LA 150 mg/ml Suspensie injectabilă pentru bovine, ovine, porcine, câini, pisici

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

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Univet Ltd,
Tullyvin,
Cootehill,
Co.Cavan
Irlanda



2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Trymox LA 150 mg/ml Suspensie injectabilă pentru bovine, ovine, porcine, câini, pisici
Amoxicilină (ca trihidrat de amoxicilină).

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

Fiecare ml conține:

Substanță activă:

Amoxicilină 150 mg
(echivalentul a 172 mg trihidrat de amoxicilină)

Suspensie uleioasă de culoare albă până la aproape albă

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul infecțiilor de la nivelul tractului digestiv, tractului respirator, tractului urogenital, pielii și țesuturilor moi, cauzate de bacterii susceptibile la amoxicilină.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra pe cale intravenoasă sau intratecală

A nu se administra la iepuri, hamsteri, gerbili sau porci de Guineea.

A nu se utilizează în cazuri cunoscute de hipersensibilitate la peniciline, cefalosporine sau oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că produsul medicinal veterinar nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

În cazuri foarte rare, pot apărea reacții alergice cu grade de severitate variind de la reacție cutanată usoară, precum urticaria, la șoc anafilactic.

În caz de reacții alergice, tratamentul trebuie întrerupt și trebuie inițiat tratament simptomatic.

În cazuri rare, la locul injecției cu amoxicilină poate apărea iritație locală. Frecvența acestei reacții adverse poate fi scăzută prin reducerea volumului de injectare per loc de injectare. De obicei, iritația are intensitate redusă și dispare spontan și rapid.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)

- Frecente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)

- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1.000 animale tratate)

- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10.000 animale tratate)

- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10.000 animale tratate, inclusiv raportările izolate).

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, porcine, câini, pisici

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

Înainte de utilizare, agitați bine flaconul pentru o resuspensie completă.

Acest produs nu conține conservant antimicrobian.

Tamponați septul înainte de scoaterea fiecărei doze. A se utiliza ac și seringă sterile.

Pentru a asigura o doza corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil pentru a se evita subdozarea.

Bovine, ovine și porcine - doar prin injecție intramusculară.

Câini și pisici - administrare subcutanată sau intramusculară.

Doza recomandată este de 15 mg pe kg greutate corporală, echivalentul a 1 ml pe 10 kg greutate corporală, care poate fi repetată o dată, după 48 ore.

Volumul dozei este echivalent cu 1 ml per 10 kg greutate corporală. Dacă volumul dozei depășește 15 ml la bovine și 4 ml la ovine și porcine, acesta trebuie împărțit și injectat în două sau mai multe locuri.

Animal	Greutate (kg)	Volum dozare (ml)
Bovine	450 kg	45,0 ml
Ovine	65 kg	6,5 ml
Porcine	150 kg	15,0 ml
Câini	20 kg	2,0 ml
Pisici	5 kg	0,5 ml

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

La fel ca în cazul altor produse injectabile, trebuie respectate precauțiile aseptice obișnuite. Pentru a asigura administrarea precisă a volumului necesar de dozare trebuie utilizată o seringă gradată corespunzător. Acest lucru este extrem de important la injectarea de volume mici. După ce nu trebuie să se intepate de mai mult de 40 de ori.

10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Bovine:

Carne și organe: 39 zile

Lapte: 108 ore (4,5 zile)

Porcine:

Carne și organe: 42 zile

Ovine:

Carne și organe: 29 zile



Nu este autorizată utilizarea la ovine care produc lapte pentru consum uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

A se proteja de lumină.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă și pe cutie după „EXP”.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 4 săptămâni.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atentionari speciale pentru fiecare specie tintă:

Produsul nu este eficient împotriva organismelor producătoare de beta-lactamaze.

S-a demonstrat rezistență încrucișată completă între amoxicilină și alte peniciline, în special amino-peniciline.

Utilizarea produsului/amoxicilină trebuie evaluată cu atenție atunci când la testarea susceptibilității antimicrobiene se obține rezistență la peniciline, deoarece eficiența sa poate fi redusă.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe rezultatele testării 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) privind susceptibilitatea bacteriilor tintă.

La utilizarea produsului trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Utilizarea produsului în alt mod decât cel prescris în instrucțiunile incluse în prospect poate crește prevalența bacteriilor rezistente la amoxicilină și poate reduce eficiența tratamentului cu alte peniciline, din cauza potențialului de rezistență încrucișată.

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

O atenție sporită trebuie acordată pentru a evita auto-injectarea accidentală. În caz de auto-injectare accidentală, cereți imediat sfatul medicului.

Penicilinile și cefalosporinele pot provoca hipersensibilitate (alerghie) după injectare, inhalare, ingestie sau la contactul cu pielea. Hipersensibilitatea la penicilină poate duce la reacții încrucișate la cefalosporine și invers. Ocazional, reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi grave.

1. Nu manipulați acest produs dacă știți că prezentați sensibilitate, sau dacă vi s-a recomandat să nu manipulați astfel de produse.

2. Manipulați acest produs cu foarte mare grijă pentru a evita expunerea, luând toate măsurile de precauție recomandate.

3. Dacă după expunere dezvoltați simptome precum iritație cutanată, cereți sfatul medicului și arătați-i acest avertisment. Umflarea feței, a buzelor sau ochilor sau dificultatea în respirație reprezentă simptome mai grave și necesită îngrijire medicală de urgență.

Spălați-vă pe maini după utilizare.

Gestăție și lactație:

Acet produs medicinal veterinar poate fi utilizat în timpul gestației și lactației.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

În general nu se recomandă utilizarea concomitentă a antibioticelor bactericide și bacteriostatice. Antibioticalele beta-lactamice sunt cunoscute pentru interacțiunea cu antibioticele cu efect bacteriostatic precum cloramfenicolul, macrolidele, sulfonamidele și tetraciclinele. Penicilinile și aminoglicozidele au și ele acțiune sinergică.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Siguranța amoxicilinelor este tipică celorlalte peniciline în ceea ce privește toxicitatea intrinsecă foarte scăzută. Amoxicilina are o marjă largă de siguranță.

În caz de supradoză, tratamentul este simptomatic.

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 eliminate în conformitate cu cerințele locale.

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

August 2023

15. ALTE INFORMAȚII

Numai pentru uz veterinar.

Dimensiuni ambalaj:

Flacon de 50 ml

Flacon de 100 ml

Flacon de 250 ml

12 x 50 ml

12 x 100ml

6 x 250 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, va rugam sa contactati reprezentantul local al detinatorului autorizatiei de comercializare.

Dopharma Vet SRL
Str. Aeroport nr. 44
Localitatea Ghiroda
307200 județ Timiș
România
Tel: +40 (0) 256 386 105

Amoxicilina este un antibiotic beta-lactamic cu spectru larg, aparținând grupului aminopenicilinelor. Această substanță are activitate bactericidă dependentă de timp, acționând împotriva microorganismelor Gram-pozitive și a unora Gram-negative.

Mecanismul de acțiune antibacteriană a amoxicilinei constă în inhibarea proceselor biochimice ale sintezei peretelui celular bacterian printr-o inhibare selectivă și ireversibilă a diferitelor enzime implicate în aceste procese, în principal a transpeptidazelor, endopeptidazelor și carboxipeptidazelor. Sinteza inadecvată a peretelui bacterian la speciile sensibile produce un dezechilibru osmotic care afectează în special dezvoltarea bacteriilor (fază în care procesele de sinteză a peretelui bacterian sunt extrem de importante), conducând în final la liza celulei bacteriene.

Printre speciile considerate ca prezentând sensibilitate la amoxicilină se numără bacteriile Gram-pozitive: *Streptococcus* spp, bacterii Gram-negative, *Pasteurellaceae* și *Enterobacteriaceae* inclusiv tulpini de *E. coli*.

Bacteriile care în general prezintă rezistență la amoxicilină sunt stafilococii, anumite *Enterobacteriaceae* precum *Klebsiella* spp., *Enterobacter* spp., *Proteus* spp. și alte bacterii Gram-negative precum *Pseudomonas aeruginosa*.

Există trei mecanisme principale ale rezistenței la antibiotice beta-lactamice: producerea de beta-lactamaze, exprimarea alterată și/sau modificarea proteinelor care leagă penicilinile (PLP), precum și scăderea impermeabilității membranei exterioare. Unul dintre cele mai importante este inactivarea penicilinelor de către enzimele beta-lactamaze produse de anumite bacterii. Aceste enzime sunt capabile de scindarea inelului beta-lactamic al penicilinelor, inactivându-le. Beta-lactamaza poate fi codată în genele cromozomiale sau plasmidice.

Rezistențele dobândite sunt frecvente în cazul bacteriilor Gram-negative precum *E. coli* care produc diferite tipuri de β-lactamaze care rămân în spațiul periplasmic. Există o rezistență încrucișată între amoxicilină și alte peniciline, în special aminopeniciline.

Utilizarea medicamentelor beta-lactamice cu spectru extins (de ex. aminopeniciline) ar putea duce la selectarea fenotipurilor bacteriene multi-rezistente (de ex. cele producătoare de beta-lactamaze de spectru extins (BLSE)).