

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Amoxicilină 15% P.D.

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
- Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect.

Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:

- Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Întreprinderea Particulară „OLKAR-AgroZooVet-Service”

str. Eroilor Maidanului (Lenin), 272B, or. Șargorod, reg. Vinița, 23500, Ucraina

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

1 ml de preparat conține

Substanța activă:

Amoxicilină trihidrat - 150 mg.

Excipienți: butilhidroxitoluen (agidol), propilparaben, metilparaben, stearat de aluminiu, alcool benzilic, ulei de semințe de bumbac, propilenglicol dicaprilat, ulei de floarea soarelui.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Tratamentul la bovine, ovine, caprine, suine, câini și pisici a bolilor tractului digestiv, organelor respiratorii, sistemului urogenital, a bolilor cutanate și ale țesuturilor moi, precum și tratamentul animalelor cu septicemie, artrită și poliartrită, cauzate de microorganisme sensibile la amoxicilină.

4. CONTRAINDICAȚII:

Hipersensibilitate la amoxicilină.

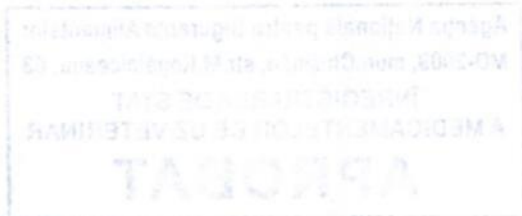
A nu se utiliza la cai, iepuri, cobai, hamsteri și alte erbivore mici.

A nu se administra intravenos.

A nu se utiliza la animale slăbite, lihnite și la animale cu insuficiență renală severă.

A nu se utiliza concomitent cu sulfamide și antibiotice din clasa cefalosporinelor, tetraciclinelor, macrolidelor.





5. REACȚII ADVERSE:

Tulburări digestive.

Iritare la locul injectării.

Reacții alergice de la mâncărime până la șoc anafilactic.

6. SPECII ȚINTĂ:

Bovine, ovine, caprine, suine, câini și pisici.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

A se agita bine conținutul flaconului înainte de utilizare!

Intramuscular sau subcutanat în doză unică de 1 ml la 10 kg de greutate corporală (echivalentul a 15 mg de amoxicilină la 1 kg de greutate corporală a animalului).

Dacă recuperarea nu are loc timp de 48 de ore, tratamentul trebuie revizuit.

A se utiliza doar seringi și ace sterile și uscate pentru administrare. Dacă doza de medicament depășește 20 ml – pentru bovine, 10 ml – pentru suine, 5 ml – pentru ovine și caprine, ea trebuie divizată și administrată în diferite locuri.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE:

Sacrificarea animalelor pentru carne este permisă peste 14 zile după ultima administrare a medicamentului. Consumul de lapte este permis peste 48 de ore (4 mulsuri) după ultima administrare medicamentului. Carnea și laptele obținute înainte de termenul indicat se nimicește sau se utilizează ca hrană pentru animalele neproductive, în funcție de concluzia medicului veterinar.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

A se păstra la loc uscat, întunecat, inaccesibil copiilor, la o temperatură de la 5 până la 25°C. A se păstra separat de alimente, băuturi și hrana animalelor.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR:

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de medicamente trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE:

Sacrificarea animalelor pentru carne este permisă peste 14 zile după ultima administrare a medicamentului. Consumul de lapte este permis peste 48 de ore (4 mulsuri) după ultima administrare a medicamentului. Carnea și laptele obținute înainte de termenul indicat se nimicește sau se utilizează ca hrană pentru animalele neproductive, în funcție de concluzia medicului veterinar.





12. PERIOADA DE VALABILITATE

3 ani.

După prima deschidere a flaconului trebuie utilizat în decurs de 14 zile, în condiții de depozitare la loc uscat, întunecat, la o temperatură de la 5 °C până la 15 °C.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacoane din sticlă închise cu dop din cauciuc sigilat cu capsă din aluminiu cu capacitatea de 10 și 100 ml.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

02/2021

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

