



PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Amoxicilină – LA 15% VBF

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți 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 reacții adverse nemenționate în acest prospect.
- 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.

“BelVitunifarm”,

211309, or. Dolja, str. Sovetskaia 26A, r. Vitebsk, reg. Vitebsk, Republica Belarus

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

Amoxicilină-LA 15% VBF - suspensie injectabilă.

1 ml de Amoxicilină-LA 15% VBF conține:

Substanța activă:

150 mg (0,15 g) de amoxicilină trihidrat

Lista excipienților:

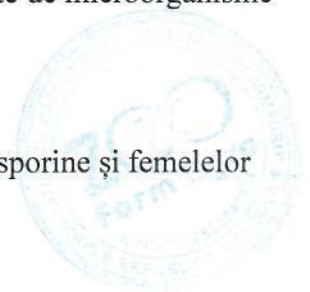
Butilhidroxitoluol, alcool benzilic, monostearat de aluminiu, ulei de floarea soarelui fracționat.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Amoxicilină-LA 15% VBF se indică în tratamentul bovinelor, ovinelor, caprinelor, porcinelor, câinilor și pisicilor în cazul bolilor infecțioase a sistemului respirator, a tractului gastrointestinal, infecțiilor urogenitale, a țesuturilor moi și a pielii, mastitelor, metritelor, poliartritelor, abceselor, sindromului MMA (metrit-mastit-agalaxia) la scroafe și alte boli provocate de microorganisme sensibile la amoxicilină.

4. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra animalelor cu sensibilitate sporită la peniciline, cefalosporine și femelelor gestante.



5. REACȚII ADVERSE

În urma administrării medicamentului Amoxicilină-LA 15% VBF conform instrucțiunii date, reacții adverse și complicații nu apar.

În caz de apariție a reacției alergice (dermatită, prurit, edem) administrarea se stopează și se recurge la antihistaminice și medicamente de calciu.

6. SPECII ȚINTĂ

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

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

Amoxicilină-LA 15% VBF se administrează i/muscular sau subcutanat, în doză de 1 ml/10 kg masă corporală.

La necesitate se repetă administrarea peste 48 ore.

Doza maximă admisă spre injecție într-un singur loc este de :

Bovine - 20 ml, porcine - 10 ml, oi, capre, viței, câini, pisici - 5 ml.

Înainte de administrare flaconul bine se agită până la formarea suspensiei omogene.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne - 28 zile, lapte - 7 zile. Carcasele obținute până la expirarea termenului limită se dau în hrana animalelor neproductive, laptele se dă în hrana carnivorelor în urma fierberii.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T°C de la + 4°C până la +25°C, în locuri inaccesibile copiilor.

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

Medicamentul nefolosit se elimină în conformitate cu reglementările locale în vigoare.

Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se elimină cu deșeurile menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Deoarece suspensia în timpul păstrării se stratifică, înainte de administrare e necesar de agitat flaconul pentru a se omogeniza.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Particularități deosebite în acțiunea medicamentului la prima lui administrare sau la anularea lui, nu au fost înregistrate.



Se recomandă respectarea schemelor și dozelor indicate pentru a nu diminua eficiența terapeutică. În caz de omitere a unei sau mai multor doze, administrarea se reia cât de repede posibil.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul lucrului cu medicamentul Amoxicilină-LA 15% VBF, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Persoanelor cu hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți se recomandă evitarea contactului direct cu medicamentul Amoxicilină-LA 15% VBF. În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă. În caz de ingerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau prospectul de utilizare).

În timpul lucrului se interzice fumatul, consumul de alimente și băuturi.

La finisarea lucrului mâinile se spală cu apă și săpun.

Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Nu se recomandă a fi administrat animalelor gestante.

Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Administrarea concomitentă cu tetraciline, macrolide și amfenicol, diminuează activitatea antimicrobiană a medicamentului dat.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani din data producerii, după deschiderea flaconului – 28 zile.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacon din sticlă a câte 50, 100 și 200 ml, cu dop din cauciuc și capac din aluminiu.

15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI

09.2022

16. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL” Zoofarmagro”, m. Chișinău, str. Camenița 4a

tel/fax +373 022 855-071

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru



NUMAI PENTRU UZ VETERINAR