

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

1. Ονομασία του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος

AMOXITAB δισκία 200 mg/tab για σκύλο και γάτα.

2. Σύνθεση

Δραστικό(ά) συστατικό(ά):

Κάθε δισκίο περιέχει:
Amoxicilline (as trihydrate) 200 mg

Έκδοχα:

Glucose, Ethylcellulose, Magnesium stearate .

3. Είδη ζώων

Σκύλος, γάτα.

4. Θεραπευτικές ενδείξεις

Τα δισκία AMOXITAB 200 mg/tab ενδείκνυνται για τη θεραπεία λοιμώξεων του σκύλου και της γάτας που οφείλονται σε βακτήρια θετικά και αρνητικά κατά Gram, που δεν παράγουν β-λακταμάσες, ευαίσθητα στη δράση της αμοξυκιλλίνης.

Ειδικότερα:

Λοιμώξεις του αναπνευστικού συστήματος που προκαλούνται από *Pasteurella* spp., *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus* spp. και *E. Coli*.

Λοιμώξεις του πεπτικού συστήματος από *E. Coli* και θετικούς κατά Gram κόκκους.

Λοιμώξεις του ουροποιητικού και γεννητικού συστήματος που προκαλούνται από *E. Coli*, *Proteus* spp., *Streptococcus* spp. και *Staphylococcus aureus*.

Λοιμώξεις του δέρματος και επιμολυσμένα τραύματα, αποστήματα, φλεγμονές, που οφείλονται σε *Streptococcus* spp. και *Staphylococcus aureus*.

5. Αντενδείξεις

Να μη χρησιμοποιείται σε περίπτωση υπερευαισθησίας στις πενικιλίνες και στις κεφαλοσπορίνες.

6. Ειδικές προειδοποιήσεις

Ειδική(ες) προειδοποίηση(εις) για κάθε είδος ζώου:

Δεν είναι γνωστή καμία.

Ειδική προφύλαξη για τη χορήγηση στα ζώα:

Πιθανή εμφάνιση αντιδράσεων υπερευαισθησίας.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα:

Σε περίπτωση που κατά λάθος υπάρξει κατάποση, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα του φαρμακευτικού προϊόντος.

Εγκυμοσύνη και γαλουχία:

Μπορεί να χρησιμοποιηθεί κατά τη διάρκεια της κύησης και της γαλουχίας.

Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:
Δεν πρέπει να χορηγείται ταυτόχρονα με μικροβιοστατικές αντιμικροβιακές ουσίες, όπως π.χ. τετρακυκλίνες, μακρολίδια, γλωραμφενικόλη, λινκομυκίνη, τιαμουλίνη. Επίσης, με διαλύματα που περιέχουν διττανθρακικό νάτριο ή δεξτρόζη.

Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα):
Δεν υπάρχουν στοιχεία.

Ασυμβατότητες:
Δεν είναι γνωστή καμία.

7. Ανεπιθύμητα συμβάντα

Είδη ζώων: Σκύλος, Γάτα.

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός προϊόντος. Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσης ή αμφιβάλλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να επικοινωνήσετε, καταρχάς, με τον κτηνίατρό σας. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητα συμβάντα στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας χρησιμοποιώντας τα στοιχεία επικοινωνίας στο τέλος αυτού του φύλλου οδηγιών χρήσης, ή μέσω του εθνικού σας συστήματος αναφοράς.

8. Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδοί χορήγησης

Από του στόματος χορήγηση
Η συνιστώμενη δοσολογία είναι 5-10 mg αμοξυκιλίνης ανά kg σωματικού βάρους ανά 12 ώρες, επί 5 τουλάχιστον ημέρες.

9. Οδηγίες για τη σωστή χορήγηση

Από του στόματος χορήγηση.

10. Χρόνοι αναμονής

Δεν απαιτείται.

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.
Φυλάσσετε σε θερμοκρασία μικρότερη των 25°C.
Φυλάσσετε προστατευμένο από το φως.
Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα ή στο κουτί μετά ΛΗΞΗ.

12. Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων. Χρησιμοποιήστε προγράμματα επιστροφής φαρμάκων για την απόρριψη μη χρησιμοποιηθέντων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση τους σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις και με τυχόν ισχύοντα εθνικά συστήματα συλλογής. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας ή τον φαρμακοποιό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων.

13. Ταξινόμηση των κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων

14. Αριθμοί άδειας κυκλοφορίας και συσκευασίες

Αριθμός Άδειας Κυκλοφορίας: 55115/15-6-2021

Συσκευασίες:

Κουτί x 10 δισκία

Κουτί x 20 δισκία

Κουτί x 30 δισκία

Κουτί x 500 δισκία

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

15. Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του φύλλου οδηγιών χρήσης

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στη βάση δεδομένων της ΕΕ για τα κτηνιατρικά προϊόντα.

16. Στοιχεία επικοινωνίας

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:

ΚΑΝΔΗΛΙΔΗ ΑΕ

Λεωφ. Κύμης & Ηλέκτρας 4β

15122 Μαρούσι, Αττική, Ελλάδα

Τηλ.: +30 210 6910311

e-mail: info@candilagro.gr

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

ALFASAN INTERNATIONAL BV

Kuipersweg 9

3449 JA Woerden

Ολλανδία

**«χορηγείται με συνταγή κτηνιάτρου»
ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ
ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ
ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ: +30 210 7793777**