

B. NOTICE

**NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA
LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT**

Titulaire d'enregistrement

CEVA Santé Animale
Avenue de la Métrologie 6
1130 Bruxelles

Fabricant responsable de la libération des lots

Vetem S.p.A.
Lungomare Pirandello 8 - 92
014 Porto Empedocle (AG)
Italie

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

VETRIMOXIN, 20mg, pâte

2. LISTE (DE LA) (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Amoxicilline (sous forme de trihydrate) 300mg/15ml
Excipients avec arôme goût viande.

3. INDICATION(S)

Traitement des infections à germes sensibles à l'amoxicilline, à savoir:

- ♦ les infections respiratoires,
- ♦ les infections gastro-intestinales,
- ♦ les infections urogénitales,
- ♦ les infections cutanées.

4. CONTRE-INDICATION(S)

Ne pas administrer:

- aux chiens et chats allergiques aux pénicillines
- aux lapins, cobayes, hamsters et gerbilles: dans ces espèces, les aminopénicillines sont responsables d'entérotoxémies.

5. EFFETS INDÉSIRABLES

De rares troubles digestifs (vomissements, dyspepsies) peuvent être observés; dans tous les cas ces manifestations sont bénignes et transitoires, et ne nécessitent généralement pas l'arrêt du traitement.

Des réactions allergiques peuvent être observées.

Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets ne figurant pas sur cette notice, veuillez en informer votre vétérinaire.

6. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chiens et chats.

7. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Administration orale.

10 mg d'amoxicilline par kg de poids vif, 2 fois par jour pendant 5 jours.

8. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

-

9. TEMPS D'ATTENTE

-

10. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de portée des enfants.

A température ambiante (15 - 25°C), dans son emballage d'origine.

Ne pas utiliser après la date d'expiration (EXP) inscrite sur l'emballage.

11. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

La sélection de résistance microbienne se développe avec certains micro-organismes pathogènes; le produit doit être utilisé sur des germes sensibles.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux

Ne pas entrer en contact avec le produit lors d'hypersensibilité connue ou s'il est conseillé de ne pas travailler avec ces substances.

Utiliser ce produit avec précaution pour éviter les expositions et suivre les précautions recommandées.

En cas de contact avec les yeux ou la peau, rincer immédiatement avec de l'eau.

Si des symptômes tels qu'irritations de la peau apparaissent après exposition, consulter un médecin et lui montrer ces avertissements.

Des gonflements de la face, des lèvres et des yeux ou des difficultés à respirer sont les symptômes les plus sérieux qui demandent une aide médicale rapide.

Se laver les mains après utilisation.

Utilisation en cas de gravité et de lactation

L'amoxicilline n'est pas contre-indiquée en cas de gestation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interaction

Il est conseillé d'éviter d'administrer l'amoxicilline avec un bactériostatique, étant donné leur activité antagoniste.

Surdosage

Dans ce cas, démarrer un traitement symptomatique.

12. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Les mesures de précaution adéquates doivent être prises pour que le produit ne se retrouve pas dans l'environnement.

13. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

18-10-2007

14. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Boîte contenant 1 et 10 seringues graduées de 0 à 15ml.

BE-V159591