

KENZEICHNUNG

1 NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber

CEVA SANTE ANIMALE
Avenue de la Métrologie 6
1130 BRÜSSEL

Hersteller

CEVA SANTE ANIMALE
Z.I. de Très-le-Bois, B.P. 372
22603 LOUDEAC Cedex
Frankreich

2 BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

VETRIMOXIN® 450 mg, Tabletten

3 ARZNEILICH WIRKSAME(R) BESTANDTEIL(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 nicht überzogene, in 4 Stücke teilbare Tablette enthält 450 mg Amoxicillin (als Trihydrat)

4 ANWENDUNGSGEBIETE

Bei Hund: zur Behandlung von Infektionen mit amoxicillin-empfindlichen Keimen, wie zum Beispiel:

- Infektionen des Atmungsorgane,
- Infektionen des Magen-Darmtraktes,
- Infektionen des Urogenitaltraktes und
- Hautinfektionen.

5 GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei:

- Hunden mit Penicillin-Allergie,
- Kaninchen, Meerschweinchen, Hamstern und Wüstenspringmäusen: bei diesen Tierarten führen Aminopenicilline zu Enterotoxämien.

6 NEBENWIRKUNGEN

Selten Verdauungsstörungen (Erbrechen, Dyspepsie); in allen Fällen sind diese Erscheinungen gutartig und vorübergehend und machen ein Abbrechen der Behandlung im allgemeinen nicht nötig.

Es können allergische Reaktionen auftreten.

Falls Sie eine Nebenwirkung bei Ihrem Tier/Ihren Tieren feststellen, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt ist, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7 ZIELTIERART

Hunde.

8 DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Zur oralen Anwendung.
Zweimal täglich 10 mg Amoxicillin pro kg Körpergewicht, über 5 Tage.

9 HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

-

10 WARTEZEIT

Entfällt.

11 BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Für Kinder unzugänglich aufbewahren.
Bei Raumtemperatur (15-25°C) und in der Originalverpackung aufbewahren.
Nach Ablauf des auf der Verpackung angegebenen Verfallsdatums (EXP) nicht mehr anwenden.

12 BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren

Die Resistenzbildung bestimmter pathogener Mikroorganismen nimmt zu; die Anwendung des Produktes darf also nur bei empfindlichen Keimen erfolgen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender

Jeglichen Kontakt mit dem Produkt vermeiden, falls eine Überempfindlichkeit bekannt ist oder die Empfehlung ausgesprochen wurde, nicht mit Zubereitungen dieser Art zu arbeiten.

Zur Vermeidung jeglichen direkten Kontaktes das Produkt mit Vorsicht handhaben und alle empfohlenen Vorsichtsmaßnahmen beachten.

Bei Kontakt mit den Augen oder der Haut unverzüglich mit Wasser spülen.

Falls nach einem direkten Kontakt Symptome wie z.B. eine Hautrötung auftreten, einen Arzt aufsuchen und ihm diesen Abschnitt über die Vorsichtsmaßnahmen zeigen.

Das Auftreten eines Ödems im Bereich des Gesichtes, der Lippen oder der Augen sowie Atemschwierigkeiten stellen eine sehr schwerwiegende Komplikation dar und bedürfen schneller ärztlicher Hilfe.

Nach der Anwendung Hände waschen.

Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation

Amoxicillin ist während der Trächtigkeit nicht kontraindiziert.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Amoxicillin nicht in Verbindung mit bakteriostatisch wirkenden Antibiotika anwenden, da beide Stoffklassen antagonistisch wirken.

Überdosierung

Im Falle einer Überdosierung eine symptomatische Behandlung durchführen.

13 BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Es sollten die nötigen Vorsichtsmaßnahmen getroffen werden, um zu vermeiden, daß das Produkt in die Umwelt gelangt.

14 GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

23-09-2008

15 WEITERE ANGABEN

Packungsgrößen

Schachtel mit 1 Blister à 8 Tabletten

Schachtel mit 20 Blistern à 8 Tabletten

Abgabestatus:

Verschreibungspflichtig

BE-V260994