

PŘÍBALOVÁ INFORMACE = ETIKETA

BIOVETA AMOXICILIN 100 mg/g prášek pro přípravu perorálního roztoku

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce:

Bioveta, a. s.
Komenského 212
683 23 Ivanovice na Hané
Česká republika

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

BIOVETA AMOXICILIN 100 mg/g prášek pro přípravu perorálního roztoku
Amoxicillinum (ut trihydricum)

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Složení – 1g:

Léčivá látka: Amoxicillinum (ut trihydricum) 100 mg

4. INDIKACE

Infekční onemocnění způsobená zárodky citlivými na amoxicilin, jako např. infekce horních cest dýchacích a plic, poporodní infekce, infekce urogenitálního traktu, hepatobiliární infekce, salmonelóza, koliinfekce aj.

5. KONTRAINDIKACE

Přecitlivělost na penicilinová antibiotika, nepodávat per os ruminujícím zvířatům. Nepodávat králíkům, křečkům, morčatům a jiným malým býložravcům. Nepodávat nosnicím, jejichž vejce jsou určena pro lidský konzum

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

U jedinců s přecitlivělostí k penicilinu možnost vzniku anafylaktické reakce, ojediněle poruchy trávení, enteritidy a poškození ledvinových tubulů v souvislosti s narušením skladby střevní mikroflóry.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Drůbež, prasata, telata

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Perorálně v pitné vodě.

10 mg amoxicilinu/1 kg ž.hm. a den což odpovídá 10 g BIOVETA AMOXICILINU 100 mg/g na 100 kg ž.hm. a den (podávat rozděleně ve dvou dávkách) nebo 0,5-2 g BIOVETA AMOXICILINU 100 mg/g na 1 litr pitné vody po dobu 5 dnů. V případě závažnější infekce lze denní dávku první den podávání zdvojnásobit.

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Medikovanou pitnou vodu připravujte denně čerstvou.

10. OCHRANNÁ LHŮTA

Maso prasat 3 dny
Maso telat 7 dní
Maso drůbeže 2 dny
Nepodávat nosnicím, jejichž vejce jsou určena pro lidský konzum

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dosah dětí.
Uchovávejte při teplotě do 25°C.
Uchovávejte v suchu.

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě.
Doba použitelnosti po rozpuštění podle návodu: 24 hodin

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Peniciliny a cefalosporiny mohou způsobit zvýšenou citlivost (alergii) po injekci, inhalaci, polknutí nebo kontaktu s kůží. Alergické reakce na peniciliny a cefalosporiny mohou být závažné. Lidé se známou přecitlivělostí na peniciliny by se měli vyhnout kontaktu s veterinárním léčivým přípravkem.

V případě výskytu edémů obličeje, rtů nebo očí nebo v případě dýchacích obtíží, vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Při manipulaci s přípravkem používat ochranné rukavice a respirátor.

V případě přímého kontaktu substance s pokožkou zasažené místo omyjte vodou a mýdlem.

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

Říjen 2009

15. DALŠÍ INFORMACE

Registrační číslo: 96/095/03-C

Léková forma: Prášek pro přípravu perorálního roztoku

Šarže: {číslo}

Expiry: {měsíc/rok}

Velikost balení: 100 g (0,5 kg, 1 kg, 3 kg, 5 kg)

Pouze pro zvířata

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis