

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Neo Vet-Cillin L.A., 150 mg/ml, sospensione iniettabile per bovini, suini, tacchini, cani e gatti.

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml di prodotto contiene:

Principio attivo:

Amoxicillina triidrato, equivalente ad amoxicillina 150 mg.

Eccipienti:

Alcool benzilico 5 mg.

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile, di colore biancastro.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Bovini, suini, tacchini, cani e gatti.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Neo Vet-Cillin L.A. è indicato nelle infezioni batteriche primarie o secondarie dei bovini, suini, tacchini, cani e gatti da germi sensibili all'amoxicillina.

Neo Vet-Cillin L.A. in particolare trova impiego:

- nelle setticemie;
- nelle infezioni batteriche degli apparati:
 - respiratorio: polmoniti, bronchiti, tonsilliti, laringiti, riniti, sinusiti, difterite dei vitelli, influenza dei suini;
 - enterico: gastriti, enteriti (colibacillosi, salmonellosi);
 - uro-genitale: infezioni post partum, metriti, piometra, nefriti, cistiti, mastiti, MMA dei suini;
- nelle infezioni batteriche locali: ascessi, ferite, eczemi infetti, otiti, flemmoni.

4.3 Controindicazioni

Non usare in caso di ipersensibilità alle penicilline o altri antibiotici beta-lattamici o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

A causa di possibili variazioni (nel tempo, o geografica) della sensibilità delle specie microbiche target all'amoxicillina si raccomanda di effettuare l'esame batteriologico e test di sensibilità.

L'uso improprio del prodotto potrebbe incrementare la prevalenza di batteri resistenti all'amoxicillina

e ridurre l'efficacia dei trattamenti con altri antibiotici beta-lattamici, a causa della possibile comparsa di cross-resistenza.

Non somministrare ad animali produttori di uova destinate al consumo umano.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Eseguire le due somministrazioni del trattamento in due punti distinti.

Non somministrare più di 20 ml di Neo Vet-Cillin L.A. per ogni sito di inoculo. Non iniettare per via endovenosa od intraperitoneale.

Come tutte le preparazioni a base di penicillina, in presenza di acqua si forma prontamente una idrolisi, per cui è importante usare aghi e siringhe asciutti.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Le persone con ipersensibilità nota all'amoxicillina devono evitare il contatto con il prodotto. L'ipersensibilità alle penicilline può essere associata a cross-reattività alle cefalosporine e viceversa. In caso di autoiniezione accidentale o al manifestarsi di sintomi quali rash cutanei, gonfiore del volto, delle labbra o degli occhi o difficoltà respiratorie, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Come le altre penicilline, l'amoxicillina può provocare turbe in conigli, cavie e criceti.

L'uso del prodotto può causare modeste reazioni locali.

Eventuali fenomeni di tipo allergico possono essere combattuti mediante inoculazione tempestiva di antistaminici ed analettici.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, si prega di informarne il veterinario.

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Non somministrare ad animali produttori di uova destinate al consumo umano.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

L'azione battericida dell'amoxicillina è neutralizzata dagli agenti batteriostatici (macrolidi, sulfamidici e tetracicline).

4.9 Posologia e via di somministrazione

Agitare il flacone in modo da ottenere una sospensione omogenea. Iniettare per via intramuscolare profonda o sottocutanea e massaggiare bene il punto di inoculazione.

Nel tacchino inoculare per via sottocutanea nel terzo superiore del collo. Nel bovino da latte somministrare solo per via intramuscolare.

Quando il volume di sospensione da inoculare è superiore a 20 ml si consiglia di dividere la dose ed iniettare in due diversi punti di inoculo.

Il dosaggio è di 15 mg di amoxicillina/kg p.v. pari a 10 ml/100 kg p.v. Se necessario, la dose può essere ripetuta ad intervalli di 48 ore.

Nella bovina da latte, prevedere al massimo due somministrazioni con un intervallo di 48 ore.

Nel tacchino utilizzare 30 mg di amoxicillina/kg p.v. pari a 0,2 ml/kg p.v. per due volte a distanza di 48 ore.

Bovini: 200 kg, 20 ml; 450 kg, 45 ml.

Vitelli: 50 kg, 5 ml.

Suini: 70 kg, 7 ml – 150 kg, 15 ml.

Suinetti: 7 kg, 0,7 ml.

Tacchini: 1 kg, 0,2 ml.

Canì: grandi 35 kg, 3,5 ml – medi 20 kg, 2 ml – piccoli 10 kg, 1 ml.

Gatti: 5 kg, 0,5 ml.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Dati non disponibili.

4.11 Tempo(i) di attesa

Bovini: Carni e visceri 88 giorni.

Suini: Carni e visceri 50 giorni.

Tacchini: Carni e visceri 10 giorni.

Latte bovino: 84 ore (7 mungiture).

Non somministrare ad animali produttori di uova destinate al consumo umano.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Penicilline ad ampio spettro.

Codice ATCvet: QJ01CA04.

5.1 Proprietà farmacodinamiche

L'amoxicillina è una penicillina semi-sintetica ad ampio spettro d'azione. Possiede attività battericida mediante lisi della parete della cellula batterica (su microrganismi in crescita). Il meccanismo d'azione antibatterica dell'amoxicillina consiste nell'inibizione dei processi biochimici della sintesi della parete batterica, mediante un blocco selettivo e irreversibile di diversi enzimi coinvolti in questo processo, principalmente transpeptidasi, endopeptidasi e carbossipeptidasi.

Lo spettro d'azione di Neo Vet-Cillin L.A. comprende sia i batteri Gram positivi che Gram negativi inclusi i seguenti: *Actinomyces bovis*, *Actinobacillus lignieresii*, *Actinobacillus equuli*, *Bacillus anthracis*, *Bordetella bronchiseptica*, *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Escherichia coli*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Fusiformis* spp., *Haemophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus mirabilis*, *Salmonella* spp., Streptococchi, Stafilococchi (ceppi penicillino-sensibili). Rispetto all'ampicillina, capostipite di questa famiglia di antibiotici, l'amoxicillina risulta più attiva nei confronti di alcuni streptococchi, *Salmonella*, *Proteus*.

I dati di M.I.C. disponibili per amoxicillina verso i patogeni sensibili sono:

Pasteurella multocida: M.I.C.₉₀ comprese tra 0,22 e 0,24 µg/ml.

Mannheimia haemolytica: M.I.C.₉₀ comprese tra 0,16 e 0,76 µg/ml.

Streptococcus spp.: M.I.C.₉₀ 0,1 µg/ml.

Haemophilus: M.I.C.₉₀ ≤ 1 µg/ml.

Actinobacillus spp.: M.I.C.₉₀ ≤ 1 µg/ml.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

L'amoxicillina ha un basso legame proteico e si diffonde rapidamente nella maggior parte dei liquidi e tessuti dell'organismo. Questa diffusione si estende al liquido sinoviale, all'espettorato e al tessuto linfatico. Si diffonde in modo soddisfacente negli essudati dei processi infiammatori.

Il metabolismo dell'amoxicillina è limitato all'apertura dell'anello betalattamico per idrolisi che porta inattivazione del rilascio dell'acido penicilloico inattivo (20%). La biotrasformazione ha luogo nel fegato.

L'amoxicillina si distribuisce essenzialmente nel comparto extracellulare. La sua distribuzione verso i tessuti viene facilitata dal suo basso legame proteico. L'amoxicillina viene eliminata principalmente con le urine in forma attiva. In quantità minore attraverso il latte e la bile.

Nei bovini

A seguito di somministrazione intramuscolare la concentrazione massima (3,45 mg/l) si raggiunge in 2,45 ore.

Nei suini

A seguito di somministrazione intramuscolare la concentrazione massima (3,54 mg/l) si raggiunge in 2 ore.

Il legame proteico è pari al 17%.

La distribuzione tissutale indica che i livelli nei polmoni, pleura e nelle secrezioni bronchiali sono simili a quella plasmatica.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Alcool benzilico
Alluminio distearato
Propilenglicole dicaprilocaprato

6.2 Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 24 mesi.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare a temperatura non superiore a 25°C. Tenere il flacone nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Scatola con 1 flacone da 50-100-250-500 ml in vetro incolore tipo II, con tappo in gomma nitrilica e capsula in alluminio.

É possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i materiali di scarto derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Ceva Salute Animale S.p.A.
Via dei Valtorta 48,
20127 Milano

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

50 ml	A.I.C. n. 100107010
100 ml	A.I.C. n. 100107022
250 ml	A.I.C. n. 100107034
500 ml	A.I.C. n. 100107046

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 05/05/1988
Data dell'ultimo rinnovo: 04/09/2007

10 DATA DI REVISIONE DEL TESTO

09/2023

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente

MODALITÀ DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Astuccio Flacone da 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Neo Vet-Cillin L.A.

150 mg/ml

Sospensione iniettabile per bovini, suini, tacchini, cani e gatti.

Amoxicillina triidrato

2. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DI ALTRE SOSTANZE

1 ml di prodotto contiene:

Principio attivo:

Amoxicillina triidrato, equivalente ad amoxicillina 150 mg

Eccipienti: Alcool benzilico.

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile.

4. CONFEZIONI

50 ml

100 ml

250 ml

500 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, suini, tacchini, cani e gatti.

6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Bovini: Carni e visceri 88 giorni.

Suini: Carni e visceri 50 giorni.

Tacchini: Carni e visceri 10 giorni.

Latte bovino: 84 ore (7 mungiture).

Non somministrare ad animali produttori di uova destinate al consumo umano.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

Scad.

Dopo l'apertura, usare entro 28 giorni.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a temperatura non superiore a 25°C. Tenere il flacone nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

12. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Smaltimento: leggere il foglietto illustrativo.

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, SE PERTINENTE

Solo per uso veterinario. Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Salute Animale S.p.A., Via dei Valtorta 48, 20127 Milano.

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Vetem S.p.A., Lungomare Pirandello, 8, 92014 Porto Empedocle (AG).

Ceva Sante Animale, 10, avenue de la Ballastière, 33500 Libourne, Francia.

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

(Flacone da 50 ml) A.I.C. n. 100107010

(Flacone da 100 ml) A.I.C. n. 100107022
(Flacone da 250 ml) A.I.C. n. 100107034
(Flacone da 500 ml) A.I.C. n. 100107046

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n.
Prezzo €

POSOLOGIA:.....
Dopo apertura da usare entro:.....

(Flacone da 50 ml) GTIN n. 03411111881971
(Flacone da 100 ml) GTIN n. 03411110652855
(Flacone da 250 ml) GTIN n. 03411110652862
(Flacone da 500 ml) GTIN n. 03411111881988

Codice a barre a lettura ottica
D.M. 17/12/2007

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

Flacone da 100 ml, 250 ml, 500 ml

1 DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Neo Vet-Cillin L.A.

150 mg/ml

Sospensione iniettabile per bovini, suini, tacchini, cani e gatti.

Amoxicillina triidrato

2. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DI ALTRE SOSTANZE

1 ml di prodotto contiene:

Principio attivo:

Amoxicillina triidrato, equivalente ad amoxicillina 150 mg.

Eccipienti: Alcool benzilico.

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile.

4. CONFEZIONI

100 ml

250 ml

500 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, suini, tacchini, cani e gatti.

6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Bovini: Carni e visceri 88 giorni.

Suini: Carni e visceri 50 giorni.

Tacchini: Carni e visceri 10 giorni.

Latte bovino: 84 ore (7 mungiture).

Non somministrare ad animali produttori di uova destinate al consumo umano.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD

Dopo l'apertura, usare entro 28 giorni.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a temperatura non superiore a 25°C. Tenere il flacone nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

12. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Smaltimento: leggere il foglietto illustrativo.

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, SE PERTINENTE

Solo per uso veterinario. Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Ceva Salute Animale S.p.A., Via dei Valtorta 48, 20127 Milano.

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Vetem S.p.A., Lungomare Pirandello, 8, 92014 Porto Empedocle (AG).

Ceva Sante Animale, 10, avenue de la Ballastière, 33500 Libourne, Francia.

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

(Flacone da 100 ml) A.I.C. n. 100107022

(Flacone da 250 ml) A.I.C. n. 100107034

(Flacone da 500 ml) A.I.C. n. 100107046

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n.

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONDIZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI

Flacone da 50 ml

1 DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Neo Vet-Cillin L.A.

150 mg/ml

Sospensione iniettabile per bovini, suini, tacchini, cani e gatti.

Amoxicillina triidrato

2. QUANTITA' DI PRINCIPIO ATTIVO

150 mg/ml

3. CONTENUTO IN VOLUME

50 ml

4. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

IM, SC

5. TEMPO DI ATTESA

Bovini: Carni e visceri 88 giorni.

Suini: Carni e visceri 50 giorni.

Tacchini: Carni e visceri 10 giorni.

Latte bovino: 84 ore (7 mungiture).

Non somministrare ad animali produttori di uova destinate al consumo umano.

6. NUMERO DI LOTTO

Lotto n.

7. DATA DI SCADENZA

SCAD

Dopo l'apertura usare entro 28 giorni.

8. SOLO PER USO VETERINARIO

Solo per uso veterinario.

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO PER:

Neo Vet-Cillin L.A., 150 mg/ml, sospensione iniettabile per bovini, suini, tacchini, cani e gatti

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Salute Animale S.p.A., Via dei Valtorta 48, 20127 Milano.

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Vetem S.p.A., Lungomare Pirandello, 8, 92014 Porto Empedocle (AG).

Ceva Sante Animale, 10, avenue de la Ballastière, 33500 Libourne, Francia.

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Neo Vet-Cillin L.A.

150 mg/ml

sospensione iniettabile per bovini, suini, tacchini, cani e gatti

amoxicillina triidrato

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 ml di prodotto contiene:

Principio attivo:

Amoxicillina triidrato, equivalente ad amoxicillina 150 mg.

Eccipienti:

Alcool benzilico 5 mg.

4. INDICAZIONI

Neo Vet-Cillin L.A. è indicato nelle infezioni batteriche primarie o secondarie dei bovini, suini, tacchini, cani e gatti da germi sensibili all'amoxicillina.

Neo Vet-Cillin L.A. in particolare trova impiego:

- nelle setticemie;
- nelle infezioni batteriche degli apparati:
 - respiratorio: polmoniti, bronchiti, tonsilliti, laringiti, riniti, sinusiti, difterite dei vitelli, influenza dei suini;
 - enterico: gastriti, enteriti (colibacillosi, salmonellosi);
 - uro-genitale: infezioni post partum, metriti, piometra, nefriti, cistiti, mastiti, MMA dei suini;
- nelle infezioni batteriche locali: ascessi, ferite, eczemi infetti, otiti, flemmoni.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in caso di ipersensibilità alle penicilline o altri antibiotici beta-lattamici o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

6. REAZIONI AVVERSE

Come le altre penicilline, l'amoxicillina può provocare turbe in conigli, cavie e criceti.

L'uso del prodotto può causare modeste reazioni locali.

Eventuali fenomeni di tipo allergico possono essere combattuti mediante inoculazione tempestiva di antistaminici ed analettici.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, suini, tacchini, cani e gatti.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Iniettare per via intramuscolare profonda o sottocutanea e massaggiare bene il punto di inoculazione.

Nel tacchino inoculare per via sottocutanea nel terzo superiore del collo. Nel bovino da latte somministrare solo per via intramuscolare.

Il dosaggio è di 15 mg di amoxicillina/kg p.v. pari a 10 ml/100 kg p.v. Se necessario, la dose può essere ripetuta ad intervalli di 48 ore.

Nella bovina da latte prevedere al massimo due somministrazioni con un intervallo di 48 ore.

Nel tacchino utilizzare 30 mg di amoxicillina/kg p.v. pari a 0,2 ml/kg p.v. per due volte a distanza di 48 ore.

Bovini: 200 kg, 20 ml; 450 kg, 45 ml.

Vitelli: 50 kg, 5 ml.

Suini: 70 kg, 7 ml – 150 kg, 15 ml.

Suinetti: 7 kg, 0,7 ml.

Tacchini: 1 kg, 0,2 ml.

Cani: grandi 35 kg, 3,5 ml – medi 20 kg, 2 ml – piccoli 10 kg, 1 ml.

Gatti: 5 kg, 0,5 ml.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Agitare il flacone in modo da ottenere una sospensione omogenea.

Quando il volume di sospensione da inoculare è superiore a 20 ml si consiglia di dividere la dose ed iniettare in due diversi punti di inoculo.

10. TEMPO DI ATTESA

Bovini: Carni e visceri 88 giorni.

Suini: Carni e visceri 50 giorni.

Tacchini: Carni e visceri 10 giorni.

Latte bovino: 84 ore (7 mungiture).

Non somministrare ad animali produttori di uova destinate al consumo umano.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura non superiore a 25°C. Tenere il flacone nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola o sull'etichetta dopo SCAD. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 28 giorni.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

A causa di possibili variazioni (nel tempo, o geografica) della sensibilità delle specie microbiche target all'amoxicillina si raccomanda di effettuare l'esame batteriologico e test di sensibilità.

L'uso improprio del prodotto potrebbe incrementare la prevalenza di batteri resistenti all'amoxicillina e ridurre l'efficacia dei trattamenti con altri antibiotici beta lattamici, a causa della possibile comparsa di cross-resistenza.

Non somministrare ad animali produttori di uova destinate al consumo umano.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Eseguire le due somministrazioni del trattamento in due punti distinti.

Non somministrare più di 20 ml di Neo Vet-Cillin L.A. per ogni sito di inoculo. Non iniettare per via endovenosa od intraperitoneale.

Come tutte le preparazioni a base di penicillina, in presenza di acqua si forma prontamente una idrolisi, per cui è importante usare aghi e siringhe asciutti.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Le persone con ipersensibilità nota all'amoxicillina devono evitare il contatto con il prodotto. L'ipersensibilità alle penicilline può essere associata a cross-reattività alle cefalosporine e viceversa. In caso di autoiniezione accidentale o al manifestarsi di sintomi quali rash cutanei, gonfiore del volto, delle labbra o degli occhi o difficoltà respiratorie, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Impiego durante la gravidanza o l'allattamento:

Non somministrare ad animali produttori di uova destinate al consumo umano.

Incompatibilità:

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:

L'azione battericida dell'amoxicillina è neutralizzata dagli agenti batteriostatici (macrolidi, sulfamidici e tetraciline).

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

Dati non disponibili.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici. Chiedere al tuo medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

09/2023

15. ALTRE INFORMAZIONI

Presentazioni – Flacone da 50 ml, 100 ml, 250 ml e 500 ml.

Lo spettro d'azione di Neo Vet-Cillin L.A. comprende sia i batteri Gram positivi che Gram negativi inclusi i seguenti: *Actinomyces bovis*, *Actinobacillus lignieresii*, *Actinobacillus equuli*, *Bacillus anthracis*, *Bordetella bronchiseptica*, *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Escherichia coli*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Fusiformis* spp., *Haemophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus mirabilis*, *Salmonella* spp., Streptococchi, Stafilococchi (ceppi penicillino-sensibili). Rispetto all'ampicillina, capostipite di questa famiglia di antibiotici, l'amoxicillina risulta più attiva nei confronti di alcuni streptococchi, *Salmonella*, *Proteus*.