

**NOTICE****AMOXIVAL VET 200 mg comprimés pour chiens****1. 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 de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Santé Animale S.A /N.V.  
Metrologielaan 6  
1130 Brussel  
Belgique

Fabricant responsable de la libération des lots:

Ceva Santé Animale  
Boulevard de la Communication  
Zone Autoroutière  
53950 LOUVERNE  
FRANCE

**2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

AMOXIVAL VET 200 mg comprimés pour chiens

**3. LISTE DU (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)**

Un comprimé contient :

Amoxicilline..... 200 mg

L'excipient contient du benzoate sodium (E211)

**4. INDICATION(S)**

Chez le chien : Traitement des infections bactériennes à germes sensibles du tractus digestif, respiratoire ou urogénital, de la peau et des plaies cutanées.

**5. CONTRE-INDICATIONS**

Ne pas utiliser chez les animaux présentant des antécédents d'allergie à l'amoxicilline, aux autres bêta-lactamines ou à un des excipients.

Ne pas utiliser dans le cas d'une insuffisance rénale sévère, d'anurie ou d'oligurie.

Ne pas utiliser chez les lapins, cobayes, hamsters, gerbilles et chinchillas.

Ne pas utiliser dans le cas d'infections par des bactéries productrices de  $\beta$ -lactamases.

Ne pas utiliser dans le cas d'une résistance aux bêta-lactamines.

**6. EFFETS INDÉSIRABLES**

Après administration, des signes digestifs (diarrhée, vomissements) peuvent se produire. Des réactions allergiques peuvent occasionnellement être observées. En cas d'allergie, interrompre le traitement.

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

## **7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)**

Chiens.

## **8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION**

Voie orale.

10 mg d'amoxicilline par kg de poids corporel deux fois par jour pendant 5 jours consécutifs ou plus en fonction de la réponse clinique.

Les comprimés peuvent être divisés en deux :

Poids corporel (kg)	Nombre de comprimés à administrer deux fois par jour
>5 -10<	0,5
>10 -20<	1
>20-30<	1,5
>30 -40<	2

## **9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE**

Les comprimés sont aromatisés et peuvent être administrés directement dans la gueule ou dans un peu de nourriture si nécessaire. De manière à assurer une biodisponibilité optimale pour l'amoxicilline, le premier mode d'administration doit être privilégié et les comprimés administrés en dehors des repas.

## **10. TEMPS D'ATTENTE**

## **11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver à une température ne dépassant pas 25° C.

Les fractions de comprimés restantes doivent être conservées dans la plaquette thermoformée et utilisées sous 12 heures.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la plaquette et la boîte.

## **12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)**

### *Précautions particulières d'emploi chez l'animal*

Les politiques officielles, nationales et régionales, concernant l'utilisation des antibiotiques à large spectre doivent être prises en compte.

Il est conseillé, au moment d'instaurer le traitement, de réaliser un test de sensibilité approprié et de poursuivre le traitement uniquement en cas de confirmation de la sensibilité. Le non-respect des recommandations du RCP lors de l'utilisation du produit peut accroître la prévalence des bactéries résistantes à l'amoxicilline et peut réduire l'efficacité du traitement par les antibiotiques de la classe des  $\beta$ -lactamines.

Une prudence particulière est conseillée en cas d'utilisation chez de petits herbivores autres que ceux mentionnés dans la rubrique « Contre-indications ».

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

Les pénicillines et les céphalosporines peuvent provoquer une hypersensibilité (allergie) suite à leur injection, inhalation, ingestion ou contact avec la peau.

L'hypersensibilité aux céphalosporines et aux pénicillines peut être croisée. Les réactions allergiques à ces substances peuvent être graves.

Eviter tout contact avec le produit si vous savez que vous êtes sensibilisé ou s'il vous a été déconseillé de manipuler ce type de produits.

Manipuler ce produit avec prudence pour éviter l'exposition, respecter les précautions d'utilisation.

En cas de symptômes après exposition au produit, tels qu'une éruption cutanée, consulter un médecin en lui présentant la notice du médicament.

L'apparition de gonflements du visage, des lèvres ou des yeux ou de difficultés respiratoires sont des signes plus graves et un médecin doit être consulté de manière urgente.

Se laver les mains après usage.

Utilisation en cas de grossesse, de lactation ou de ponte

Les études menées sur les animaux de laboratoire (rats, souris) n'ont pas mis en évidence d'effets tératogène, ou fœtotoxique excepté à forte dose. L'utilisation du médicament devra faire l'objet d'une évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire traitant.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

L'effet bactéricide de l'amoxicilline est neutralisé par l'administration concomitante d'antibiotiques bactériostatiques (macrolides, sulfamides et tétracyclines).

Les pénicillines peuvent potentialiser les effets des aminoglycosides.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

La toxicité de l'amoxicilline chez les carnivores domestiques est très faible. En dehors d'épisodes de diarrhée occasionnels qui ont été rapportés à dose thérapeutique, un surdosage accidentel n'entraîne habituellement aucun effet secondaire. En cas de surdosage, d'autres symptômes comme une excitation du système nerveux central ou des crampes peuvent se produire.

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

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

**14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE**

Juillet 2018

**15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

Présentation :

Boîte de 1 blister x 10 comprimés

Boîte de 2 blisters x 10 comprimés

Boîte de 20 blisters x 10 comprimés

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

BE-V321973

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.