

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

AMPLITAL-VET, 200 mg/ml, sospensione iniettabile per bovini, suini, equini, ovini, cani e gatti.

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml di sospensione contiene:

Principio attivo:

Ampicillina base 200 mg (equivalente a 235,2 mg di ampicillina triidrato).

Eccipienti:

Clorobutanolo 5 mg.

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile.

Sospensione biancastra tendente al giallino.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Bovini, suini, equini, ovini, cani e gatti.

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

Trattamento delle infezioni dell'apparato respiratorio (polmoniti, bronchiti, tonsilliti, faringiti), delle infezioni dell'apparato gastro-intestinale (nei casi molto gravi accompagnati da batteriemia, di diarrea neonatale da *E. coli* e da salmonelle) e delle infezioni dell'apparato uro-genitale (pielonefriti, cistiti, metriti e mastiti), gangrene gassose, setticemie, reticoloperitoniti traumatiche, actinogranulomatosi, ascessi, piodermi, ferite penetranti e nelle infezioni batteriche da stafilococchi, streptococchi e pasteurelle secondarie alle malattie virali (influenza, cimurro, panleucopenia del gatto).

Patologie causate da:

Apparato respiratorio:

Germi Gram positivi: *Listeria monocitogenes*, *Streptococcus pneumoniae*.

Germi Gram negativi: *Haemophilus influenzae*, *Moraxiella catarrhalis*, Pasteurellacee, *Salmonella* spp., *Shigella* spp.

Apparato gastroenterico:

Germi Gram positivi: *Clostridium perfringens*, *Listeria monocitogenes*.

Germi Gram negativi: *Escherichia coli*, *Proteus mirabilis*, *Salmonella* spp.

Apparato urogenitale:

Germi Gram positivi: *Staphylococci*.

Germi Gram negativi: *Escherichia coli*, *Haemophilus influenzae*, *Moraxiella catarrhalis*, *Neisseria gonorrhoeae*, Pasteurellaceae, *Proteus mirabilis*.

Cute, annessi cutanei, setticemie:

Germi Gram positivi: *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Staphylococci*, *Streptococcus* spp.

Germi Gram negativi: *Proteus mirabilis*,

Altri: *Actinomyces* spp.

4.3 Controindicazioni

Non somministrare per via endovenosa ed endoperitoneale.

Non somministrare in animali con ipersensibilità accertata al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

L'uso del prodotto è controindicato dove sono noti casi di resistenza alle penicilline.

Non somministrare a conigli, cavie, criceti, cincillà e roditori in genere.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Non usare in soggetti sensibili alla penicillina, nei conigli e nelle cavie.

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Amplital-Vet iniettabile è rapidamente idrolizzato dall'acqua pertanto è indispensabile usare aghi e siringhe perfettamente asciutti durante il prelievo dell'antibiotico per evitare una attenuazione della efficacia del farmaco iniettato e, nel contempo, la diminuzione di attività del quantitativo rimasto nel flacone. Se possibile, il medicinale deve essere usato esclusivamente in base ai risultati dell'antibiogramma.

Optare per antibiotici a spettro d'azione più ridotto rispetto a quello dell'ampicillina qualora l'antibiogramma ne confermi la possibile efficacia del trattamento.

Un utilizzo del prodotto diverso dalle istruzioni fornite nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto può condurre ad un aumento della prevalenza dei batteri resistenti e ridurre l'efficacia dei trattamenti con altri antibatterici a causa della possibile comparsa di resistenza crociata.

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

Le persone con ipersensibilità nota all'ampicillina o a beta-lattamici devono evitare contatti con il medicinale veterinario. In caso di autoiniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

In rari casi possono verificarsi reazioni locali che generalmente si risolvono spontaneamente in 7 giorni. Dette reazioni sono più accentuate nei cavalli con cute sottile. Raramente possono verificarsi fenomeni allergici con sintomi clinici variabili da transitorie reazioni cutanee allo shock anafilattico.

In questi casi, a giudizio del Medico Veterinario, si procederà all'interruzione della

somministrazione del farmaco o alla somministrazione di antistaminici. L'uso, soprattutto se prolungato, può dare luogo al dismicrobismo intestinale con comparsa di sintomi quali diarrea, nausea e gastralgie.

4.7 Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano.

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

La somministrazione contemporanea di ampicillina con antibiotici ad azione batteriostatica, quali tetracicline e macrolidi, deve essere evitata in quanto viene ridotta l'attività antibatterica dell'ampicillina.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Determinare accuratamente il peso corporeo dell'animale al fine di evitare il sottodosaggio.

Dopo avere agitato accuratamente il flacone, inoculare asetticamente per via intramuscolare, escludendo in modo assoluto qualsiasi altra via, alla dose di 10-20 mg/kg p.v. ogni 12-24 ore per 3-5 giorni consecutivi.

Bovini ed equini: 5-10 ml/100 kg p.v.

Suini, ovini e vitelli: 0,5-1 ml/10 kg p.v.

Suinetti, cani e gatti: 0,05-0,1 ml/kg p.v.

Dopo la somministrazione massaggiare possibilmente il sito d'inoculo.

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

Dati non disponibili. Non superare le dosi consigliate.

4.11 Tempo di attesa

Bovini: carne e visceri 12 giorni. Latte bovino: 132 ore (pari a 11 mungiture).

Suini: carne e visceri 12 giorni.

Equini: carne e visceri 12 giorni.

Ovini: carne e visceri 12 giorni. Latte ovino: 132 ore (pari a 11 mungiture).

Cani: non pertinente.

Gatti: non pertinente.

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: antibatterici ad uso sistemico – betalattamici, penicilline ad ampio spettro.

Codice ATCvet: QJ01CA01

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Amplital-Vet è caratterizzato dalla presenza come principio attivo dell'ampicillina, sotto forma di sale triidrato, antibiotico ad ampio spettro appartenente al gruppo delle penicilline semisintetiche.

Le penicilline interferiscono sulla sintesi della parete cellulare dei batteri attraverso l'inibizione dell'enzima transpeptidasi ed il conseguente annullamento della sua capacità di formare legami crociati tra le due catene lineari peptidoglicaniche.

L'ampicillina è un antibiotico ad ampio spettro d'azione ed esercita una attività di tipo battericida su molti germi.

I dati di M.I.C. disponibili per ampicillina sono i seguenti:

Germi Gram positivi:

Clostridium perfringens: M.I.C.: 0,05 µg/ml.

Erysipelothrix rhusiopathiae: M.I.C.: ≤ 0,125 µg/ml.

Staphylococci: M.I.C.: 0,05 µg/ml.

Streptococcus spp.: M.I.C.: 0,02 – 0,05 µg/ml.

Germi Gram negativi:

Actinobacillus pleuropneumoniae: M.I.C.: 0,25 - 5 µg/ml.

Escherichia coli: M.I.C.: 0,25 - 5 µg/ml.

Haemophilus spp.: M.I.C.: 0,25 µg/ml.

Pasteurella multocida: M.I.C.: ≤ 0,25 µg/ml.

Proteus mirabilis: M.I.C.: 1,0 µg/ml.

Salmonella spp.: M.I.C.: 0,5 – 1,5 µg/ml.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

L'ampicillina determina rapide ed elevate concentrazioni ematiche, è escreta in alte concentrazioni nella bile e nelle urine ed è praticamente atossica.

I dati farmacocinetici di ampicillina, dopo somministrazione I.M., sono i seguenti:

T_{max}: 0,7 h.

C_{max}: 13,3 µg/ml.

T_{1/2}: 3,98 h.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Clorobutanolo

Trigliceridi a catena media

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 inferiore a 25°C. Proteggere dalla luce.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Scatola di cartone contenente 1 flacone in vetro incolore di tipo II da 250 ml (riempito a 200 ml di sospensione) chiuso con tappo in gomma nitrilica e ghiera in alluminio.

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 rifiuti 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. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Flacone da 200 ml A.I.C. n. 101546048

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 01/07/1980

Data dell'ultimo rinnovo: 01/01/2009

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 200 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

AMPLITAL-VET

200 mg/ml, sospensione iniettabile per bovini, suini, equini, ovini, cani e gatti
ampicillina

2. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DI ALTRE SOSTANZE

1 ml di sospensione contiene:

Principio attivo:

Ampicillina base 200 mg (equivalente a 235,2 mg di ampicillina triidrato).

Eccipienti:

Clorobutanolo. Altri eccipienti q.b. a 1 ml.

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile.

Sospensione biancastra tendente al giallino.

4. CONFEZIONE

Flacone da 200 ml.

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, suini, equini, ovini, 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: carne e visceri 12 giorni. Latte bovino: 132 ore (pari a 11 mungiture).

Suini: carne e visceri 12 giorni.

Equini: carne e visceri 12 giorni.

Ovini: carne e visceri 12 giorni. Latte ovino: 132 ore (pari a 11 mungiture).

Cani: non pertinente.

Gatti: non pertinente.

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano.

9. 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 inferiore a 25°C. Proteggere dalla luce.

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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

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

Solo per uso veterinario. Da vendersi 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

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

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

Titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

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

Ceva Santé Animale, 10 av. de La Ballastière, 33500 Libourne, Francia.

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 101546048

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n.

Prezzo €

POSOLOGIA:

N. GTIN 03411110653845

CEVA SALUTE ANIMALE S.p.A.

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO

Etichetta Flacone da 200 ml

1 DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

AMPLITAL-VET

200 mg/ml, sospensione iniettabile per bovini, suini, equini, ovini, cani e gatti
ampicillina

2. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DI ALTRE SOSTANZE

1 ml di sospensione contiene:

Principio attivo:

Ampicillina base 200 mg (equivalente a 235,2 mg di ampicillina triidrato).

Eccipienti:

Clorobutanolo. Altri eccipienti q.b. a 1 ml.

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile.

Sospensione biancastra tendente al giallino.

4. CONFEZIONI

Flacone da 200 ml.

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, suini, equini, ovini, 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: carne e visceri 12 giorni. Latte bovino: 132 ore (pari a 11 mungiture).

Suini: carne e visceri 12 giorni.

Equini: carne e visceri 12 giorni.

Ovini: carne e visceri 12 giorni. Latte ovino: 132 ore (pari a 11 mungiture).

Cani: non pertinente.

Gatti: non pertinente.

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano.

9. 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 inferiore a 25°C. Proteggere dalla luce.

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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

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

Solo per uso veterinario. Da vendersi 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

Officina di produzione e resp. rilascio lotti:

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

Ceva Santé Animale, 10 av. de La Ballastière, 33500 Libourne, Francia.

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 101546048

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n.

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

AMPLITAL-VET

200 mg/ml

sospensione iniettabile per bovini, suini, equini, ovini, 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 Santé Animale, 10 av. de La Ballastière, 33500 Libourne, Francia.

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

AMPLITAL-VET

200 mg/ml, sospensione iniettabile per bovini, suini, equini, ovini, cani e gatti
ampicillina

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 ml di sospensione contiene:

Principio attivo:

Ampicillina base 200 mg (equivalente a 235,2 mg di ampicillina triidrato).

Eccipienti:

Clorobutanolo. Altri eccipienti q.b. a 1 ml.

4. INDICAZIONI

Trattamento delle infezioni dell'apparato respiratorio (polmoniti, bronchiti, tonsilliti, faringiti), delle infezioni dell'apparato gastro-intestinale (nei casi molto gravi accompagnati da batteriemia, di diarrea neonatale da *E. coli* e da salmonelle) e delle infezioni dell'apparato urogenitale (pielonefriti, cistiti, metriti e mastiti), gangrene gassose, setticemie, reticoloperitoniti traumatiche, actinogranulomatosi, ascessi, piodermiti, ferite penetranti e nelle infezioni batteriche da stafilococchi, streptococchi e pasteurelle secondarie alle malattie virali (influenza, cimurro, panleucopenia del gatto).

Patologie causate da:

Apparato respiratorio:

Germi Gram positivi: *Listeria monocitogenes*, *Streptococcus pneumoniae*.

Germi Gram negativi: *Haemophilus influenzae*, *Moraxiella catarrhalis*, Pasteurellacee, *Salmonella* spp., *Shigella* spp.

Apparato gastroenterico:

Germi Gram positivi: *Clostridium perfringens*, *Listeria monocitogenes*.

Germi Gram negativi: *Escherichia coli*, *Proteus mirabilis*, *Salmonella* spp.

Apparato urogenitale:

Germi Gram positivi: *Staphylococci*.

Germi Gram negativi: *Escherichia coli*, *Haemophilus influenzae*, *Moraxiella catarrhalis*, *Neisseria gonorrhoeae*, Pasteurellaceae, *Proteus mirabilis*.

Cute, annessi cutanei, setticemie:

Germi Gram positivi: *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Staphylococci*, *Streptococcus* spp.

Germi Gram negativi: *Proteus mirabilis*.

Altri: *Actinomyces* spp.

5. CONTROINDICAZIONI

Non somministrare per via endovenosa ed endoperitoneale.

Non somministrare in animali con ipersensibilità accertata al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

L'uso del prodotto è controindicato dove sono noti casi di resistenza alle penicilline.

Non somministrare a conigli, cavia, criceti, cincillà e roditori in genere.

6. REAZIONI AVVERSE

In rari casi possono verificarsi reazioni locali che generalmente si risolvono spontaneamente in 7 giorni. Dette reazioni sono più accentuate nei cavalli con cute sottile. Raramente possono verificarsi fenomeni allergici, con sintomi clinici variabili da transitorie reazioni cutanee allo shock anafilattico. In questi casi, a giudizio del Medico Veterinario, si procederà all'interruzione della somministrazione del farmaco o alla somministrazione di antistaminici. L'uso, soprattutto se prolungato, può dare luogo al dismicrobismo intestinale con comparsa di sintomi quali diarrea, nausea e gastralgie.

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, equini, ovini, cani e gatti.

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

Determinare accuratamente il peso corporeo dell'animale al fine di evitare il sottodosaggio.

Dopo avere agitato accuratamente il flacone, inoculare asetticamente per via intramuscolare, escludendo in modo assoluto qualsiasi altra via, alla dose di 10-20 mg/kg p.v. ogni 12-24 ore per 3-5 giorni consecutivi.

Bovini ed equini: 5-10 ml/100 kg p.v.

Suini, ovini e vitelli: 0,5-1 ml/10 kg p.v.

Suinetti, cani e gatti: 0,05-0,1 ml/kg p.v.

Dopo la somministrazione massaggiare possibilmente il sito d'inoculo.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Nessuna.

10. TEMPO DI ATTESA

Bovini: carne e visceri 12 giorni. Latte bovino: 132 ore (pari a 11 mungiture).

Suini: carne e visceri 12 giorni.

Equini: carne e visceri 12 giorni.

Ovini: carne e visceri 12 giorni. Latte ovino: 132 ore (pari a 11 mungiture).

Cani: non pertinente.

Gatti: non pertinente.

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura inferiore a 25°C. Proteggere dalla luce.

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

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Non usare in soggetti sensibili alla penicillina, nei conigli e nelle cavie.

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Amplital-Vet iniettabile è rapidamente idrolizzato dall'acqua pertanto è indispensabile usare aghi e siringhe perfettamente asciutti durante il prelievo dell'antibiotico per evitare una attenuazione della efficacia del farmaco iniettato e, nel contempo, la diminuzione di attività del quantitativo rimasto nel flacone. Se possibile, il medicinale deve essere usato esclusivamente in base ai risultati dell'antibiogramma.

Optare per antibiotici a spettro d'azione più ridotto rispetto a quello dell'ampicillina qualora l'antibiogramma ne confermi la possibile efficacia del trattamento.

Un utilizzo del prodotto diverso dalle istruzioni fornite nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto può condurre ad un aumento della prevalenza dei batteri resistenti e ridurre l'efficacia dei trattamenti con altri antibatterici a causa della possibile comparsa di resistenza crociata.

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

Le persone con ipersensibilità nota all'ampicillina o a beta-lattamici devono evitare contatti con il medicinale veterinario. In caso di autoiniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento:

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano.

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

La somministrazione contemporanea di ampicillina con antibiotici ad azione batteriostatica, quali tetracicline e macrolidi, deve essere evitata in quanto viene ridotta l'attività antibatterica dell'ampicillina.

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

Dati non disponibili. Non superare le dosi consigliate.

Incompatibilità:

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

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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali scaduti o non utilizzati.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

09/2023

15. ALTRE INFORMAZIONI

Presentazione – Flacone da 200 ml.

Ampicillina, che chimicamente corrisponde all'acido 6-[D(-)-alfaamminofenilacetammido]-penicillanico, è una penicillina semisintetica derivante dal nucleo della penicillina, cioè dall'acido 6-amminopenicillanico.

Antibiotico ad ampio spettro d'azione, Amplital-Vet ha la proprietà di esercitare un'attività di tipo battericida su molti microrganismi Gram positivi e Gram negativi; di determinare rapide ed elevate concentrazioni ematiche, di essere escreto in alte concentrazioni nella bile e nelle urine e di essere praticamente atossico.