

GEBRAUCHSINFORMATION**AMOXICURE 300 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Tauben****1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST**

Zulassungsinhaber:
Oropharma n.v.
Kapellestraat 70
BE-9800 Deinze

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:
Lelypharma BV
Zuiveringsweg 42
NL-8243 PZ Lelystad

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

AMOXICURE 300 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Tauben
Amoxicilline trihydrat

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Pro 1 Gramm:

Wirksamer Bestandteil:

Amoxicillin trihydrat entspricht 300 mg Amoxicillin

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Behandlung von Infektionen bei Tauben, die durch Amoxicillin empfindlichen *Streptococcus gallolyticus* verursacht werden.

Behandlung von Infektionen verursacht durch andere Amoxicillin-empfindliche Keime, unter Berücksichtigung der Fähigkeit des Antibiotikums, die Infektionsstelle in wirksamen Konzentrationen aufgrund seiner pharmakokinetischen Eigenschaften zu erreichen.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei Tauben mit einer bekannten Überempfindlichkeit gegen Penizillinen.

Nicht verwenden falls β -lactamase produzierende Bakterien anwesend sind.

Nicht anwenden bei Kaninchen, Meerschweinchen, Hamster und Rennmäuse.

6. NEBENWIRKUNGEN

Wie alle Penicillin kann dieses Tierarzneimittel allergische Reaktionen hervorrufen.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermaßen definiert:

- Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
- Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1000 behandelten Tieren)
- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren)
- Sehr selten (weniger als 1 von 10.000 behandelten Tieren, einschließlich Einzelfallberichte).

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage

aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Tauben.

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

150 mg/kg.

Ein 5 g gestrichener Messlöffel dieses Tierarzneimittels in 1 Liter Trinkwasser auflösen. Diese Lösung genügt für ungefähr 20 Tauben pro Tag. Die durchschnittliche Behandlungsdauer beträgt 5 Tage.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Verabreichung

Zum Eingeben. Die Auflösung soll nur tagsüber verwendet werden. Das medizinierte Trinkwasser soll jede 12 Stunden erneuert werden.

10. WARTEZEIT(EN)

60 Stunden vor der Schlachtung.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Nicht über 25°C lagern.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nach dem EXP nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Das medizinierte Trinkwasser soll jede 12 Stunden erneuert werden.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Die Lösung soll täglich erneuert werden. Während der Behandlung soll die Aufnahme von Trinkwasser aus anderen Quellen vermieden werden.

Eine gute Hygiene des Taubenschlags ist wichtig, um neue Erkrankungen zu vermeiden.

Es gibt eine Evolution wobei je länger je mehr pathogene Mikroorganismen Resistenz entwickeln gegen Antibiotika; die Verwendung des Produkts soll auf Empfindlichkeitsteste basiert sein.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Penicilline und Cefalosporine können nach Injektion, Inhalation, Einnahme oder Hautexposition zu Überempfindlichkeit (Allergie) führen. Überempfindlichkeit für Penicilline kann zu Kreuzreaktionen gegenüber Cefalosporinen und umgekehrt führen. Allergische Reaktionen gegen diese Stoffe können gelegentlich schwer sein. Verwenden Sie dieses Tierarzneimittel nicht bei bekannter Überempfindlichkeit oder wenn Ihnen empfohlen wurde diese Produkte nicht zu verwenden. Verwenden Sie es vorsichtig und beachten Sie alle empfohlenen Vorsichtsmaßnahmen um Exposition gegenüber dem Tierarzneimittel zu vermeiden.

Hautkontakt und versehentliches Verschlucken vermeiden. Tragen Sie beim Umgang mit dem Produkt immer einen Overall, eine Schutzbrille und chemikalienbeständige und undurchlässige Handschuhe.

Einatmen von Staub vermeiden. Tragen Sie entweder ein Einweg-Halbmasken-Atemschutzgerät gemäß der Europäischen Norm EN149 oder ein nicht Einweg-Atemschutzgerät gemäß der Europäischen Norm EN140 mit einem Filter gemäß EN143.

Bei Augen- oder Hautkontakt sofort mit Wasser spülen.

Wenn nach Exposition gegenüber dem Tierarzneimittel Symptome wie Hautauschlag auftreten, wenden Sie sich an einen Arzt und legen Sie ihm diesen Warnhinweis vor. Schwellungen im Gesicht, an Lippen oder Augenlidern oder Atemnot sind schwerwiegende Symptome und erfordern dringende medizinische Betreuung. Nach der Anwendung die Hände waschen.

Trächtigkeit und Legeperiode:

Bisher wurde keine nachteilige Wirkung von Amoxicillin auf die Reproduktion von Tauben festgestellt. Nicht während der Zucht verwenden und nicht bei Tauben verwenden, die Jungtauben füttern, es sei denn, der Tierarzt entscheidet, dass eine Behandlung mit diesem Tierarzneimittel erforderlich ist.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Aminoglykosid-Antibiotika haben bei gleichzeitiger Anwendung mit Amoxicillin eine synergistische Wirkung.

Amoxicillin hat eine bakterizide Wirkung gegen sich entwickelnde Bakterien.

Das Produkt sollte nicht mit Antibiotika verabreicht werden, die die Vermehrung von Bakterien (bakteriostatische Wirkung) wie Tetracyclinen und Sulfonamiden hemmen.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel):

Bei Überdosierung können gastrointestinale Symptome (Erbrechen, Durchfall) auftreten. Diese Symptome sind vorübergehend und erfordern keine spezielle Behandlung.

Bei der empfohlenen Dosis werden auch nach längerer Anwendung keine Nebenwirkungen beobachtet.

Inkompatibilitäten:

Chemische Inkompatibilität besteht zwischen Amoxicillin und Metallionen, Aminosäuren, Ascorbinsäure und dem Vitamin-B-Komplex.

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

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

September 2021

15. WEITERE ANGABEN

Polypropylen-Kunststoffbehälter mit Polyethylen-Außenschicht, in diesem einen Polyethylenbeutel mit 120 Gramm Pulver, enthaltend 36 g Amoxicillin (einschließlich Amoxicillin-Trihydrat) und einen Polystyrol-Messlöffel von 5 g.

Tierärztliche Verwendung
Rezeptpflichtig

BE-V216386

Name und Anschrift des Verteilers:

Oropharma nv
Kapellestraat 70
BE-9800 Deinze

Versele-Laga nv
Kappellestraat 70
BE-9800 Deinze