

**B. NOTICE**

**NOTICE****AMOXICURE 300 mg/g poudre pour administration dans l'eau de boisson destinée aux pigeons****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 : Oropharma n.v., Kapellestraat 70, BE-9800 Deinze.

Fabricant responsable de la libération des lots: Lelypharma BV, zuiveringsweg 42, NL-8243 PZ Lelystad

**2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

AMOXICURE 300 mg/g poudre pour administration dans l'eau de boisson destinée aux pigeons  
Amoxicilline trihydratée

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

Par gramme :

Substance active :

Amoxicilline trihydratée equiv. Amoxicilline 300 mg

**4. INDICATION(S)**

Traitement des infections chez le pigeon causées par le *Streptococcus gallolyticus* sensible à l'amoxicilline. Traitement des infections causées par d'autres germes sensibles à l'amoxicilline et tenant compte de la capacité de l'antibiotique à atteindre l'endroit de l'infection en concentrations actives, sur base de ses propriétés pharmacocinétiques.

**5. CONTRE-INDICATIONS**

Ne pas utiliser chez les pigeons présentant une hypersensibilité avérée aux pénicillines. Ne pas utiliser en cas de présence de bactéries productrices de  $\beta$ -lactamase. Ne pas utiliser chez les lapins, cobayes, hamsters et gerbilles.

**6. EFFETS INDÉSIRABLES**

Comme toutes les pénicillines, ce médicament vétérinaire peut provoquer des réactions allergiques.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit:

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)>

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a été pas efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

**7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)**

Pigeons

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

150 mg/kg.

Diluer le contenu d'une mesurette rase de ce médicament vétérinaire dans 1 litre d'eau de boisson. C'est la dose journalière destinée à 20 pigeons. La durée du traitement est de 5 jours.

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

Administration orale dans l'eau de boisson.

L'eau médicamentée ne doit être donnée que pendant les heures de clarté.

L'eau médicamentée doit être renouvelée toutes les 12 heures.

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

Le temps d'attente est de 60 heures avant l'abattage.

## **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

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après EXP.

La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

L'eau médicamentée doit être renouvelée toutes les 12 heures.

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

### **Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :**

Il faut renouveler la solution chaque jour.

Il convient d'éviter toute consommation d'eau de boisson provenant d'autres sources pendant la durée du traitement.

Il importe de maintenir une bonne hygiène dans le pigeonnier pour éviter toute nouvelle contamination.

De plus en plus de micro-organismes pathogènes ont tendance à développer une résistance contre les antibiotiques ; l'utilisation du produit doit donc reposer sur des tests de sensibilité.

### **Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :**

Les pénicillines et les céphalosporines peuvent entraîner des réactions d'hypersensibilité après injection, inhalation, absorption ou contact avec la peau. Une hypersensibilité aux pénicillines peut entraîner des réactions croisées avec les céphalosporines, et inversement. Dans certains cas, les réactions allergiques causées par ces substances peuvent être graves. N'entrez pas en contact avec ce produit si vous savez que vous y êtes hypersensible ou si l'on vous a recommandé de ne pas manipuler de tels produits.

Manipulez ce produit avec précaution afin d'éviter toute exposition, et prenez toutes les précautions nécessaires.

Évitez tout contact avec la peau et l'ingestion accidentelle. Lors de la manipulation du produit, portez toujours une salopette, des lunettes de protection et des gants imperméables résistant aux produits chimiques. Évitez de respirer les poussières. Portez soit un demi-masque jetable conforme à la norme européenne EN149, soit un masque non jetable conforme à la norme européenne EN140 avec un filtre conforme à EN143.

En cas de contact avec les yeux ou la peau, rincer immédiatement à l'eau. Si, après exposition, des symptômes tels qu'une éruption cutanée se développent, consultez un médecin et montrez-lui cette notice. Un œdème facial, labial ou oculaire ou des difficultés respiratoires constituent des symptômes graves, nécessitant une aide médicale urgente.

Se laver les mains après utilisation.

### **Gestation, lactation ou ponte :**

A ce jour, on n'a relevé aucun effet indésirable sur la reproduction des pigeons. Ne pas utiliser pendant la période de reproduction ni chez les pigeons qui nourrissent des jeunes, à moins que le vétérinaire ne décide de la nécessité d'un traitement avec ce médicament vétérinaire.

**Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :**

Les antibiotiques aminoglycosides ont un effet synergistique lorsqu'ils sont administrés en même temps que l'amoxicilline.

L'amoxicilline exerce une action bactéricide contre les bactéries qui se développent. C'est pourquoi il n'est pas recommandé de donner simultanément de l'amoxicilline et des antibiotiques bactériostatiques ou des agents chimiothérapeutiques comme les tétracyclines et les sulfonamides.

**Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :**

Des troubles gastro-intestinaux (crampes) peuvent se produire en cas de surdosage. Ces symptômes sont passagers et ne nécessitent aucun traitement spécifique.

On n'a constaté aucun effet secondaire lors d'une administration aux doses recommandées, même après une utilisation prolongée.

**Incompatibilités :**

Il existe une incompatibilité chimique entre l'amoxicilline et les ions métalliques, les acides aminés, l'acide ascorbique et la vitamine B-complexe.

**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**

Septembre 2021

**15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

Pot en polypropylène avec couche extérieure en polyéthylène, contenant un sachet en polyéthylène avec 120 grammes de poudre, contenant 36 g d'amoxicilline (sous forme d'amoxicilline trihydrate), et une mesurette de 5 g en polystyrène.

À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire

BE-V216386

Nom et adresse du distributeur :

Oropharma nv  
Kappellestraat 70  
BE-9800 Deinze

Versele-Laga nv  
Kappellestraat 70  
BE-9800 Deinze