

Gebrauchsinformation

Amoxi-Sleecol® 800 mg

Name und Anschrift des Zulassungsinhabers und, wenn unterschiedlich des Herstellers, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH
Hauptstraße 6 – 8
88326 Aulendorf

Bezeichnung des Tierarzneimittels

Amoxi-Sleecol® 800 mg Tabletten zur intrauterinen Anwendung für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe
Amoxicillin-Trihydrat

Wirkstoff(e) und sonstige Bestandteile

1 Tablette enthält:

Wirkstoff(e):

Amoxicillin-Trihydrat 800 mg
(entspr. 696,8 mg Amoxicillin)

Sonstige Bestandteile, deren Kenntnis für eine zweckgemäße Verabreichung des Mittels erforderlich ist:

Mikrokristalline Cellulose, Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A), Magnesiumstearat, hochdisperses Siliciumdioxid
Weiße bis gelblich-weiße, längliche Tablette mit einseitiger Bruchrille. Die Tablette kann in zwei gleiche Hälften geteilt werden.

Anwendungsgebiet(e)

Zur Behandlung von folgenden durch grampositive und/oder gramnegative Amoxicillin-empfindliche Keime hervorgerufene Krankheiten:

Pferd, Rind, Schwein, Schaf:
Infektionen des Endometriums
Nachgeburtsverhaltung

Gegenanzeigen

Behandlung von gegen Penicilline und Cephalosporine überempfindlichen Tieren. Schwere Nierenfunktionsstörungen mit Anurie und Oligurie. Vorliegen von β -Lactamase-bildenden Erregern.

Nebenwirkungen

Der Gebrauch von Penicillinen, so auch von Amoxicillin, kann allergische Reaktionen (allergische Hautreaktionen, Anaphylaxie) auslösen.

Nach Auftreten einer allergischen Reaktion darf keine Wiederholung der Behandlung mit Amoxi-Sleecol 800 mg erfolgen, und die unter dem Passus „Hinweise für den Fall der Überdosierung“ genannten Gegenmaßnahmen sind zu ergreifen.

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

Zieltierart(en)

Rinder, Pferde, Schafe und Schweine

Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Zur intrauterinen Anwendung

Pferd:	800 mg Amoxicillin-Trihydrat entsprechend 1 Tablette
Rind:	800 mg Amoxicillin-Trihydrat, entsprechend 1 Tablette
Schaf und Schwein:	400 mg Amoxicillin-Trihydrat, entsprechend ½ Tablette

Falls erforderlich, Wiederholung nach 48 Stunden.

Sollte nach 3 Behandlungstagen keine deutliche Besserung eingetreten sein, so wird die Fortsetzung der Behandlung mit Amoxicillin nur nach Sicherstellung der Erregersensitivität durch ein Antibiogramm empfohlen; gegebenenfalls ist eine Therapieumstellung erforderlich.

Hinweise für die richtige Anwendung

Der direkte Kontakt des Arzneimittels mit der Haut oder den Schleimhäuten des Anwenders ist wegen der Gefahr einer Sensibilisierung zu vermeiden.

Hinweise für den Fall der Überdosierung

Nach Überdosierungen können sowohl allergische Reaktionen als auch zentralnervöse Erregungserscheinungen und Krämpfe auftreten. Amoxi-Sleecol 800 mg ist sofort abzusetzen, und es ist entsprechend symptomatisch zu behandeln.

Es ist kein spezifisches Antidot bekannt. Bei Anaphylaxie: Adrenalin und Glukokortikoide i.v. Bei allergischen Hautreaktionen: Antihistaminika und/oder Glukokortikoide. Bei Krämpfen: Gabe von Barbituraten.

Wartezeit

Pferd:	Essbare Gewebe:	4 Tage
	Milch:	1 Tag
Rind:	Essbare Gewebe:	4 Tage
	Milch:	1 Tag
Schwein:	Essbare Gewebe:	4 Tage
Schaf:	Essbare Gewebe:	4 Tage
	Milch:	1 Tag

Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Nicht über 30 °C lagern.

Das Arzneimittel nach Ablauf des auf Behältnis und äußerer Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr verwenden.

Besondere Warnhinweise

Wechselwirkungen:

Hinsichtlich der antibakteriellen Wirkung besteht ein potentieller Antagonismus von Penicillinen und Chemotherapeutika mit rasch einsetzender bakteriostatischer Wirkung.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung von nicht verwendetem Arzneimittel oder von Abfallmaterialien, sofern erforderlich

Nicht aufgebrauchte Tierarzneimittel sind vorzugsweise bei Schadstoffsammelstellen abzugeben. Bei gemeinsamer Entsorgung mit dem Hausmüll ist sicherzustellen, dass kein missbräuchlicher Zugriff auf diese Abfälle erfolgen kann. Tierarzneimittel dürfen nicht mit dem Abwasser bzw. über die Kanalisation entsorgt werden.

Genehmigungsdatum der Packungsbeilage

xx.xx.2025

Weitere Angaben

Packungsgrößen:

Packung mit 10 Tabletten

Packung mit 20 Tabletten

Packung mit 50 Tabletten

Packung mit 100 Tabletten

Packung mit 200 Tabletten

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Kennzeichnung

Blistertext:

Amoxi-Sleecol® 800 mg Tabletten zur intrauterinen Anwendung
für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe. Amoxicillintrihydrat

Wartezeit:

Pferd, Rind, Schaf: Essbare Gewebe: 4 Tage, Milch: 1 Tag

Schwein: Essbare Gewebe: 4 Tage

Für Tiere

Dechra

Ch.-B. / verw. bis: siehe Falzprägung

Wortlaut Beschriftung äußere Umhüllung 10 / 20 / 50 / 100 / 200 Tabletten

1. < Bezeichnung des Tierarzneimittels >

Amoxi-Sleecol® 800 mg Tabletten zur intrauterinen Anwendung für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe;

Amoxicillin-Trihydrat

2. < Wirkstoff(e) und sonstige Bestandteile >

1 Tablette enthält:

Wirkstoff(e):

Amoxicillin-Trihydrat 800 mg
(entspr. 696,8 mg Amoxicillin)

3. < Darreichungsform >

Tabletten zur intrauterinen Anwendung

4. < Packungsgröße(n) >

10 / 20 / 50 / 100 / 200 Tabletten

5. < Zieltierart(en) >

Pferde, Rinder, Schweine, Schafe

6. < Art der Anwendung >

zur intrauterinen Anwendung. Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

- 6.1. < ggf. Raum für die vorgeschriebene Dosierung >

(Gilt nicht für Arzneimittel, die dazu bestimmt sind, ausschließlich durch Angehörige der Heilberufe angewendet zu werden)

7. < Wartezeit >

Wartezeit:

Pferd:	Essbare Gewebe:	4 Tage
	Milch:	1 Tag
Rind:	Essbare Gewebe:	4 Tage
	Milch:	1 Tag
Schwein:	Essbare Gewebe:	4 Tage
Schaf:	Essbare Gewebe:	4 Tage
	Milch:	1 Tag

8. < Besondere Warnhinweise, soweit erforderlich >

9. < Verfalldatum > „verwendbar bis“

verwendbar bis:

10. < Besondere Lagerungsbedingungen >

Nicht über 30 °C lagern.

11. < Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung von nicht verwendeten Arzneimitteln oder von Abfallmaterialien>

Nicht aufgebrauchte Tierarzneimittel sind vorzugsweise bei Schadstoffsammelstellen abzugeben. Bei gemeinsamer Entsorgung mit dem Hausmüll ist sicherzustellen, dass kein missbräuchlicher Zugriff auf diese Abfälle erfolgen kann. Tierarzneimittel dürfen nicht mit dem Abwasser bzw. über die Kanalisation entsorgt werden.

12. < Vermerk> „Für Tiere“

Für Tiere

13. < Kinderwarnhinweis > „Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren“

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

14. < Name und Anschrift des Zulassungsinhabers >

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH
Hauptstraße 6 – 8
88326 Aulendorf

15. < Zulassungsnummer > „Zul.-Nr.“

Zul.-Nr. 6248556.00.00

16. < Chargenbezeichnung des Herstellers > „Ch.-B.“

Ch.-B.:

17. < Verwendungszweck bei nicht verschreibungspflichtigen Arzneimitteln >

Verschreibungspflichtig