

NOTICE**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 d'enregistrement**

CEVA SANTE ANIMALE
Avenue de la Métrologie 6
1130 BRUXELLES
Belgique

Fabricant

CEVA SANTE ANIMALE
Z.I. de Très-le-Bois, B.P. 372
22603 LOUDEAC Cedex
France

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

VETRIMOXIN® 450 mg, comprimés

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

Amoxicilline (sous forme de trihydrate) 450 mg/ comprimé.
Comprimés quadrisécables non enrobés.

4. INDICATION(S)

Chez le chien: traitement des infections à germes sensibles à l'amoxicilline, à savoir:

- les infections respiratoires,
- les infections gastro-intestinales,
- les infections uro-génitales,
- les infections cutanées.

5. CONTRE-INDICATION(S)

Ne pas administrer:

- aux chiens allergiques aux pénicillines,
- aux lapins, cobayes, hamsters et gerbilles; dans ces espèces, les aminopénicillines sont responsables d'entérotoxémies fatales.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

De rares troubles digestifs (vomissements, dyspepsies) peuvent être observés; dans tous les cas ces manifestations sont bénignes et transitoires, et ne nécessitent généralement pas l'arrêt du traitement.

Des réactions allergiques peuvent être observées.

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

Administration orale.

La posologie est de 10 mg d'amoxicilline par kg de poids vif, 2 fois par jour pendant 5 jours.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

-

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Conserver hors de portée et de la vue des enfants.

Conserver à température ambiante (15 – 25°C) et dans l'emballage d'origine.
Ne pas utiliser après la date d'expiration (EXP), inscrite sur l'emballage.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

La sélection de résistance microbienne se développe chez certains micro-organismes pathogènes; l'utilisation du produit doit être basée sur des tests de sensibilité.

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

Ne pas entrer en contact avec le produit lors d'hypersensibilité connue ou s'il est conseillé de ne pas travailler avec ces substances.

Utiliser ce produit avec une grande précaution pour éviter les expositions et suivre toutes les précautions recommandées.

En cas de contact avec les yeux ou la peau, rincer immédiatement avec de l'eau.

Si des symptômes tels qu'irritations de la peau apparaissent après exposition, consulter un médecin et lui montrer ces avertissements.

Des gonflements de la face, des lèvres et des yeux ou des difficultés à respirer sont des symptômes plus sérieux qui requièrent une aide médicale rapide.

Se laver les mains après utilisation.

Utilisation en cas de grossesse, de lactation ou de ponte

L'amoxicilline n'est pas contre-indiquée en cas de gestation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interaction

Il est conseillé d'éviter d'administrer l'amoxicilline avec un bactériostatique, étant donné leur activité antagoniste.

Surdosage

Dans ce cas, instaurer un traitement symptomatique.

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

Les mesures de précaution adéquates doivent être prises pour que le produit ne se retrouve pas dans l'environnement.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

23-09-2008

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**Présentations:**

Boîte contenant 1 blister de 8 comprimés

Boîte contenant 20 blisters de 8 comprimés

Mode de délivrance:

Sur prescription vétérinaire.

BE-V260994