

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SURAMOX, 500 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui vištoms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 g miltelių geriamajam tirpalui yra:

Veiklioji medžiaga:

amoksicilino (trihidrato druskos)

500 mg;

pagalbinių medžiagų:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Vanilino	0,01 mg
Natrio glicino karbonatas,	
Bevandenis koloidinis silicio dioksidas,	
Natrio heksametafosfatas.	

Balti arba beveik balti ir šiek tiek granuluoti milteliai

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Vištos (broileriai).

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Apsaugoti viščiukus broilerius, pulke pasireiškus kvėpavimo organų infekcinėms ligoms, sukeltoms amoksicilinui jautrių *Escherichia coli*.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai penicilinams ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti gyvūnams stipriai sutrikus inkstų veiklai, pvz., pasireiškus anurijai (nesišlapina) ir oligurijai (daug šlapinasi).

Negalima naudoti, esant beta laktamazę gaminančių bakterijų.

Negalima naudoti kiškinių šeimos gyvūnams ir graužikams, pvz., triušiams, jūrų kiaulytėms, žiurkėnams ir smiltpelėms.

Negalima naudoti atrajotojams ar arkliams.

Išlauka kiaušiniams nėra nustatyta, todėl vaisto negalima naudoti dedeklėms vištoms, kurių kiaušiniai skirti žmonių maistui (likus 4 sav. iki kiaušinių dėjimo pradžios ir dėjimo laikotarpiu).

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Vaistą reikia naudoti atsižvelgiant į mikroorganizmų jautrumo tyrimo rezultatus ir oficialią antimikrobinų medžiagų naudojimo strategiją.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos šioms medžiagoms kartais gali būti sunkios.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas penicilinams ar cefalosporinams, arba kuriems buvo rekomenduota su tokiais medžiagomis nedirbti, turi vengti naudoti šį veterinarinį vaistą.

Vaistą būtina naudoti apdairiai, laikantis visų rekomenduojamų atsargumo priemonių, vengti sąlyčio su juo. Jei po sąlyčio su vaistu pasireiškia šalutinis poveikis, pvz., išberia odą, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti jam šį įspėjimą. Veido, lūpų ir akių tynis ar pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

icininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Ruošimo metu reikia naudoti kvėpavimo takus apsaugančias priemones ir pirštines.

Patekus ant odos, tą vietą reikia nuplauti.

Naudojant vaistą, reikia stengtis jo neužteršti.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Vištos (broileriai):

Dažnis nežinomas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis):	Padidėjusio jautrumo reakcija ¹ (pvz., alerginė reakcija ¹)
---	--

¹Gali sukelti penicilinai ir cefalosporinai. Kartais gali būti sunki.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Netaikytina.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Kartu naudojami bakteriostatiniai vaistai neutralizuoja baktericidinį amoksicilino poveikį. Negalima naudoti kartu su neomicinu, nes jis stabdo peroraliai naudotų penicilinų absorbciją.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Vaistą reikia sugirdyti.

20 mg amoksicilino (trihidrato druskos) 1 kg kūno svorio (t. y., 400 mg vaisto 10 kg kūno svorio per dieną) reikia ištirpinti geriamajame vandenyje ir girdyti 5 d. iš eilės.

Reikiamą vaisto kiekį būtina kiek įmanoma tiksliau pasverti, naudojant tinkamai kalibruotą matavimo įrangą.

Vaistą pirmiausiai reikia ištirpinti nedideliame kiekyje vandens, kurį po to reikia skiesti geriamojo vandens talpoje. Paruošiamas toks gydomojo tirpalo kiekis, kurį paukščiai gali išgerti per vieną dieną. Į talpą vandens tiekti negalima tol, kol bus išgertas visas gydomasis tirpalas. Taip skiedžiant galutinis tirpalas tolygiau išsimaišo. Koncentruotą tirpalą galima tiekti ir vandens dozavimo siurbliu.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Skyrus 5 kartus didesnę nei rekomenduotina dozę, šalutinis poveikis nepastebėtas.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinų ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

3.12. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams – 1 para.

Neskirtas naudoti paukščiams, dedantiems arba dėsiantiems žmonių maistui skirtus kiaušinius.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QJ01CA04

4.2. Farmakodinamika

Amoksicilinas yra pusiau sintetinis penicilinas, gautas iš 6 APA (6 aminopenicilo rūgšties). Tai plataus veikimo spektro antibiotikas, baktericidiškai veikiantis gramteigiamas ir gramneigiamas bakterijas, ypač iš broilerių išskirtas *Escherichia coli*.

4.3. Farmakokinetika

Sugirdžius rekomenduotiną vaisto dozę broileriams, veikliosios medžiagos koncentracija kraujo plazmoje gydymo metu būna 0,03–0,2 µg/ml. Pakartotinai skiriamas vaistas organizme nesikaupia.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinoma.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 10 dienų.

Tinkamumo laikas, atskiedus arba ištirpinus pagal nurodymus, – 24 val.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Didelio tankio polietileno plačiakakliai indai po 50 g ar 100 g, užsandarinti karščiu užspaustais aliuminio polietileno uždoriais ir užsukti dangteliais, dėžutėse.

Didelio tankio polietileno plačiakakliai indai po 200 g, užsandarinti karščiu užspaustais aliuminio polietileno uždoriais ir užsukti dangteliais.

Didelio tankio polietileno plačiakakliai indai po 500 g ar 1 000 g, užsandarinti karščiu užspaustais aliuminio polietileno uždoriais ir užsukti dangteliais.

Didelio tankio polietileno bakeliai po 1 500 g ar 3 000 g, sandariai užsukti dangteliais su vidiniais guminiiais uždoriais bei išoriniais apsauginiais kompaktiškais uždoriais.

Daugiasluoksniai mažo tankio polietileno-aliuminio-polietileno tereftalato pastatomi maišeliai su užtrauktuku po 500 g, 1 000 g ir 2 000 g.

Daugiasluoksniai mažo tankio polietileno-aliuminio-polietileno tereftalato pastatomi maišeliai su užtrauktuku ir rankena po 3 000 g.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikavimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

VIRBAC

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/07/1759/001-011

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2007-06-11

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-04-28

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

**50 G ARBA 100 G DĖŽUTĖ
200 G ARBA 500 G ARBA 1 KG INDAS
1,5 KG ARBA 3 KG BAKELIS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SURAMOX, 500 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 g miltelių geriamajam tirpalui yra:
amoksicilino (trihidrato druskos) 500 mg

3. PAKUOTĖS DYDIS

50 g
100 g
200 g
500 g
1 000 g
1 500 g
3 000 g

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Vištos (broileriai).

5. INDIKACIJA (-OS)**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Vaistą reikia sugirdyti.

7. IŠLAUKA

Išlauka:

skerdienai ir subproduktams – 1 para.

Neskirtas naudoti paukščiams, dedantiems arba dėsiantiems žmonių maistui skirtus kiaušinius.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti per 10 dienų.

Ištirpinus vandenyje sunaudoti per 24 val.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“**

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

VIRBAC

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/07/1759/001

LT/2/07/1759/002

LT/2/07/1759/003

LT/2/07/1759/004

LT/2/07/1759/005
LT/2/07/1759/006
LT/2/07/1759/007

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

50 G ARBA 100 G INDAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SURAMOX



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

500 mg/g

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

PAKUOTĖS LAPELIS
50 g arba 100 g dėžutė
200 g arba 500 g arba 1 kg indas
1,5 kg arba 3 kg bakelis

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

SURAMOX, 500 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui vištomis

2. Sudėtis

1 g miltelių geriamajam tirpalui yra:

veiklioji medžiaga:

amoksicilino (trihidrato druskos) 500 mg;

pagalbinė medžiaga:

vanilino 0,01 mg.

Balti arba beveik balti ir šiek tiek granuluoti milteliai

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Vištos (broileriai).

4. Naudojimo indikacijos

Apsaugoti viščiukus broilerius, pulke pasireiškus kvėpavimo organų infekcinėms ligoms, sukeltoms amoksicilinui jautrių *Escherichia coli*.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai penicilinams ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti gyvūnams stipriai sutrikus inkstų veiklai, pvz., pasireiškus anurijai (nesišlapina) ir oligurijai (daug šlapinasi).

Negalima naudoti, esant beta laktamazę gaminančių bakterijų.

Negalima naudoti kiškinių šeimos gyvūnams ir graužikams, pvz., triušiams, jūrų kiaulytėms, žiurkėnams ir smiltpelėms.

Negalima naudoti atrajotojams ar arkliams.

Išlauka kiaušiniams nėra nustatyta, todėl vaisto negalima naudoti dedeklėms vištomis, kurių kiaušiniai skirti žmonių maistui (likus 4 sav. iki kiaušinių dėjimo pradžios ir dėjimo laikotarpiu).

6. Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Vaistą reikia naudoti atsižvelgiant į mikroorganizmų jautrumo tyrimo rezultatus ir oficialią antimikrobinių medžiagų naudojimo strategiją.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos šiems medžiagoms kartais gali būti sunkios.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas penicilinams ar cefalosporinams, arba kuriems buvo rekomenduota su tokiais medžiagomis nedirbti, turi vengti naudoti šį veterinarinį vaistą.

Vaistą būtina naudoti apdairiai, laikantis visų rekomenduojamų atsargumo priemonių, vengti sąlyčio su juo. Jei po sąlyčio su vaistu pasireiškia šalutinis poveikis, pvz., išberia odą, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti jam šį išpėjimą. Veido, lūpų ir akių tynis ar pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

icininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Ruošimo metu reikia naudoti kvėpavimo takus apsaugančias priemones ir pirštines.

Patekus ant odos, tą vietą reikia nuplauti.

Naudojant vaistą, reikia stengtis jo neužteršti.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Kartu naudojami bakteriostatiniai vaistai neutralizuoja baktericidinį amoksicilino poveikį. Negalima naudoti kartu su neomicinu, nes jis stabdo peroraliai naudotų penicilinų absorbciją.

Perdozavimas

Skyrus 5 kartus didesnę nei rekomenduotina dozę, šalutinis poveikis nepastebėtas.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Vištos (broileriai):

Dažnis nežinomas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis):
Padidėjusio jautrumo reakcija ¹ (pvz., alerginė reakcija ¹)

¹Gali sukelti penicilinai ir cefalosporinai. Kartais gali būti sunki.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokia nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą:

<https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Vaistą reikia sugirdyti.

20 mg amoksicilino (trihidrato druskos) 1 kg kūno svorio (t. y., 400 mg vaisto 10 kg kūno svorio per dieną) reikia ištirpinti geriamajame vandenyje ir girdyti 5 d. iš eilės.

Reikiamą vaisto kiekį būtina kiek įmanoma tiksliau pasverti, naudojant tinkamai kalibruotą matavimo įrangą.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Vaistą pirmiausiai reikia ištirpinti nedideliame kiekyje vandens, kurį po to reikia skiesti geriamojo vandens talpoje. Paruošiamas toks gydomojo tirpalo kiekis, kurį paukščiai gali išgerti per vieną dieną. Į talpą vandens tiekti negalima tol, kol bus išgertas visas gydomasis tirpalas. Taip skiedžiant galutinis tirpalas tolygiau išsimaišo. Koncentruotą tirpalą galima tiekti ir vandens dozavimo siurbliu.

10. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams – 1 para.

Neskirtas naudoti paukščiams, dedantiems arba dėsiantiems žmonių maistui skirtus kiaušinius.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant po Exp. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 10 dienų.

Tinkamumo laikas, atskiedus arba ištirpinus pagal nurodymus, – 24 val.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

Registracijos numeriai:

LT/2/07/1759/001

LT/2/07/1759/002

LT/2/07/1759/003

LT/2/07/1759/004

LT/2/07/1759/005

LT/2/07/1759/006

LT/2/07/1759/007

Pakuočių dydžiai:

50 g arba 100 g dėžutė

200 g arba 500 g arba 1 kg indas

1,5 kg arba 3 kg bakelis

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-04-28

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas:

VIRBAC
1ère avenue 2065m LID
06516 Carros
Prancūzija

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

FC France SAS
8 Rue des Aulnaies
95420 Magny en Vexin
Prancūzija

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
EE-76505 Saue/Harjumaa
Estija
Tel: + 372 56480207
pv@zoovet.eu

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS – ETIKETĖS-PAKUOTĖS LAPELIO

500 G ARBA 1 000 G ARBA 2 000 G ARBA 3 000 G MAIŠELIS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SURAMOX, 500 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui vištomis

2. SUDĖTIS

1 g miltelių geriamajam tirpalui yra:

veiklioji medžiaga:

amoksicilino (trihidrato druskos) 500 mg;

pagalbinė medžiaga:

vanilino 0,01 mg.

Balti arba beveik balti ir šiek tiek granuluoti milteliai

3. PAKUOTĖS DYDIS

500 g

1 000 g

2 000 g

3 000 g

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Vištos (broileriai).

5. NAUDOJIMO INDIKACIJOS

Naudojimo indikacijos

Apsaugoti vištas broilerius, pulke pasireiškus kvėpavimo organų infekcinėms ligoms, sukeltoms amoksicilinui jautrių *Escherichia coli*.

6. KONTRAINDIKACIJOS

Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai penicilinams ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti gyvūnams stipriai sutrikus inkstų veiklai, pvz., pasireiškus anurijai (nesišlapina) ir oligurijai (daug šlapinasi).

Negalima naudoti, esant beta laktamazę gaminančių bakterijų.

Negalima naudoti kiškinių šeimos gyvūnams ir graužikams, pvz., triušiams, jūrų kiaulytėms, žiurkėnams ir smiltpelėms.

Negalima naudoti atrajotojams ar arkliams.

Išlauka kiaušiniams nėra nustatyta, todėl vaisto negalima naudoti dedeklėms vištoms, kurių kiaušiniai skirti žmonių maistui (likus 4 sav. iki kiaušinių dėjimo pradžios ir dėjimo laikotarpiu).

7. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Vaistą reikia naudoti atsižvelgiant į mikroorganizmų jautrumo tyrimo rezultatus ir oficialią antimikrobinių medžiagų naudojimo strategiją.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos šioms medžiagoms kartais gali būti sunkios.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas penicilinams ar cefalosporinams, arba kuriems buvo rekomenduota su tokiais medžiagomis nedarbi, turi vengti naudoti šį veterinarinį vaistą.

Vaistą būtina naudoti apdairiai, laikantis visų rekomenduojamų atsargumo priemonių, vengti sąlyčio su juo. Jei po sąlyčio su vaistu pasireiškia šalutinis poveikis, pvz., išberia odą, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti jam šį įspėjimą. Veido, lūpų ir akių tynis ar pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

icininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Ruošimo metu reikia naudoti kvėpavimo takus apsaugančias priemones ir pirštines.

Patekus ant odos, tą vietą reikia nuplauti.

Naudojant vaistą, reikia stengtis jo neužteršti.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Kartu naudojami bakteriostatiniai vaistai neutralizuoja baktericidinį amoksicilino poveikį. Negalima naudoti kartu su neomicinu, nes jis stabdo peroraliai naudotų penicilinų absorbciją.

Perdozavimas

Skyrus 5 kartus didesnę nei rekomenduotina dozę, šalutinis poveikis nepastebėtas.

8. NEPAGEIDAUJAMOS REAKCIJOS

Nepageidaujamos reakcijos

Vištos (broileriai):

Dažnis nežinomas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis):
Padidėjusio jautrumo reakcija ¹ (pvz., alerginė reakcija ¹)

¹Gali sukelti penicilinai ir cefalosporinai. Kartais gali būti sunki.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina pirmiausia informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą <https://vmvt.lrv.lt/lt/fb//>

9. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAI IR METODAS KIEKVIENAI PASKIRTIES RŪŠIAI

Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai paskirties rūšiai

Vaistą reikia sugirdyti.

20 mg amoksicilino (trihidrato druskos) 1 kg kūno svorio (t. y., 400 mg vaisto 10 kg kūno svorio per dieną) reikia ištirpinti geriamajame vandenyje ir girdyti 5 d. iš eilės.

Reikiamą vaisto kiekį būtina kiek įmanoma tiksliau pasverti, naudojant tinkamai kalibruotą matavimo įrangą

10. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Vaistą pirmiausiai reikia ištirpinti nedideliame kiekyje vandens, kurį po to reikia skiesti geriamojo vandens talpoje. Paruošiamas toks gydymojo tirpalo kiekis, kurį paukščiai gali išgerti per vieną dieną. Į talpą vandens tiekti negalima tol, kol bus išgertas visas gydymasis tirpalas. Taip skiedžiant galutinis tirpalas tolygiau išsimaišo. Koncentruotą tirpalą galima tiekti ir vandens dozavimo siurbliu.

11. Išlauka

Išlauka:

skerdienai ir subproduktams – 1 para.

Neskirtas naudoti paukščiams, dedantiems arba dėsiantiems žmonių maistui skirtus kiaušinius.

12. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

13. SPECIALIOSIOS ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS

Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

14. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

15. REGISTRACIJOS NUMERIAI IR PAKUOČIŲ DYDŽIAI

LT/2/07/1759/008
LT/2/07/1759/009
LT/2/07/1759/010
LT/2/07/1759/011

Pakuočių dydžiai

500 g
1 000 g
2 000 g
3 000 g

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

16. ETIKETĖS PASKUTINĖS PERŽIŪROS DATA

Etiketės paskutinės peržiūros data

2025-04-28

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje.

17. KONTAKTINIAI DUOMENYS

Kontaktiniai duomenys

Registruotojas:

VIRBAC
1ère avenue 2065m LID
06516 Carros
Prancūzija

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

FC France SAS
8 Rue des Aulnaies
95420 Magny en Vexin
Prancūzija

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
EE-76505 Saue/Harjumaa
Estija
Tel: + 372 56480207
pv@zoovet.eu

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu nurodytą žemiau.

18. KITA INFORMACIJA

19. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“
--

Tik veterinariniam naudojimui.

20. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę , – 10 dienų.

Tinkamumo laikas, atskiedus arba ištirpinus pagal nurodymus, – 24 val.

21. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}