

PAKENDI INFOLEHT
Amoxicillin vet, 50 mg tabletid koertele ja kassidele

1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADDRESS

Müügiloa hoidja:
Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Holland

Partii vabastamise eest vastutav tootja:
Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Holland

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Amoxicillin vet, 50 mg tabletid koertele ja kassidele
Amoksiitsilliin

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Üks tablett sisaldab:

Toimeaine:

Amoksiitsilliin 50 mg (vastab 57,50 mg amoksiitsilliintriühüdraadile)

Valge kuni valkjass, pruunide täppidega, ümmargune ja kumer, lõhna- ja maitsega tablett, mille ühel küljel on ristküjuline poolitusjoon. Tablette saab jagada poolteks ja neljandikeks.

4. NÄIDUSTUS(ED)

Hingamisteede esmaste ja teiseste infektsioonide, nt *Pasteurella* spp ja *Streptococcus* spp põhjustatud riniit ning *Pasteurella* spp, *Escherichia coli* ja grampositiivsete kokkide põhjustatud bronhopneumoonia raviks.

Urogenitaaltrakti esmaste infektsioonide, nt põelonefriidi; *Escherichia coli*, *Proteus* spp ja grampositiivsete kokkide põhjustatud alumiste kuseteede infektsioonide; *Escherichia coli*, *Streptococcus canis* ja *Proteus* spp põhjustatud endometriidi ning segainfektsioonide tagajärjel tekkinud tupepõletiku raviks.

Grampositiivsete kokkide ja *Escherichia coli* põhjustatud mastiidi (rinnanäärme põletik) raviks. *Streptococcus* spp põhjustatud paiksete nahainfektsioonide raviks.

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada, kui esineb teadaolevat ülitundlikkust penitsilliinide või teiste β -laktaamide gruppi kuuluvate ainete (nt tsefalosporiinid) või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

Mitte manustada liivahiirtele, merisigadele, hamstritele, küülikutele ja tšintšiljadele.

Mitte kasutada loomad, kellel on tõsine neerufunktsiooni häire, millega kaasneb anuuria või oliguuria (uriin puudub või väga vähe uriini).

6. KÕRVALTOIMED

Pärast ravimi manustamist võivad väga harva ilmned (vähem kui 1-l loomal 10000-st ravitud loomast, kaasaarvatud üksikjuhud) kerged mao-sooltrakti sümptomid (kõhulahtisus ja oksendamine). Väga harva võivad tekkida ka ülitundlikkusreaktsioonid (allergilised nahareaktsioonid, anafülaksia (kiiresti arenevate üldnähtudega allergiline reaktsioon)). Sellistel juhtudel tuleb ravimi manustamine katkestada ning alustada sümptomaatilise raviga.

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, teavitage palun sellest oma veterinaararsti. Võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu.

7. LOOMALIIGID

Koer, kass.

8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA –MEETOD

Suukaudseks manustamiseks koertele ja kassidele.

Õige annuse tagamiseks tuleb enne ravi alustamist võimalikult täpselt kindlaks määrata looma kehamass, et vältida alaannustamist.

Annustamine


Soovitav annus on 10 mg amoksitsilliini kg kehamassi kohta, kaks korda ööpäevas, vähemalt 5 järjestikusel päeval. Enamikul tavajuhtudest tekib ravivastus 5...7. ravipäeval. Kui 5...7 päeva möödumisel paranemist ei täheldata, tuleb diagnoos uuesti hinnata. Kroonilistel või ravile allumatutel juhtudel võib vajalikuks osutuda pikem ravikuur.

Alljärgnev tabel on mõeldud juhiseks ravimi väljastamiseks standardannuses 10 mg kg kehamassi kohta kaks korda ööpäevas.


Kehamass (kg)	Tablettide arv kaks korda ööpäevas		
	Amoksitsilliin 50 mg koertele ja kassidele	Amoksitsilliin 250 mg koertele	Amoksitsilliin 500 mg koertele
1...1,25	☐		
> 1,25...2,5	☐		
> 2,5...3,75	☐		
> 3,75...5	☐		
> 5...6,25	☐	või ☐	
> 6,25...12,5		☐	või ☐
> 12,5...18,75		☐	
> 18,75...25		☐	või ☐
> 25...31,25		☐	
> 31,25...37,5		☐	või ☐
> 37,5...50		☐	või ☐
> 50...62,5			☐


> 62,5...75



 = ¼ tabletti

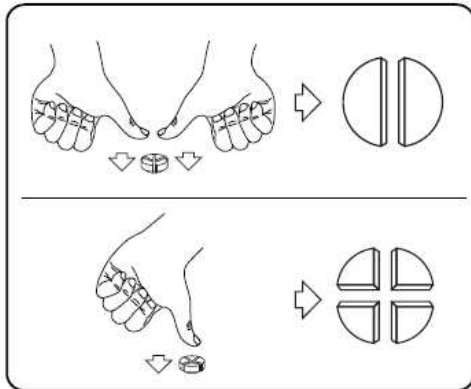
 = ½ tabletti

 = ¾ tabletti

 = 1 tablett

9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

Täpseks annustamiseks saab tablette jagada poolteks või neljandikeks. Asetage tablett tasasele pinnale, nii et poolitusjoontega külg jääb ülespoole ja kumer (ümar) külg allapoole.



Poolitamine: vajutage põialdega mõlemale tableti poolele.

Neljaks jagamine: vajutage pöidlaga tableti keskele.

10. KEELUAEG

Ei rakendata.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 30 °C.

Tableti kasutamata osa tuleb panna tagasi avatud blistrisse ja kasutada 4 päeva jooksul.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil pärast „EXP”.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

12. ERIHOIATUSED

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Maksa- ja neerufunktsiooni häirega loomadel tuleb annustamiskeemi hoolikalt hinnata ning kasutada ravimit ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

Ettevaatusega tuleb ravimit kasutada väikestel taimtoidulistel loomadel, välja arvatud need, kellele on ravim vastunäidustatud lõigus 5 „Vastunäidustused“..

Arvestades bakterite amoksitsilliini suhtes tekkiva resistentsuse varieeruvust (sõltuvalt ajast ja geograafilisest piirkonnast), tuleks võtta proovid mikroorganismide antibiootikumitundlikkuse määramiseks. Suurenenud antimikroobset resistentsust on täheldatud *E. Coli* isolaatide, sealhulgas multiresistentse *E. Coli* isolaatide hulgas. Vajalik on rakendada erilisi ettevaatusabinõusid, kui tundlikkuse testide põhjal kahtlustatakse resistentsust mitme ravimi suhtes.

Alati kui võimalik, peab ravimit kasutama ainult vastavalt mikroobide antibiootikumitundlikkuse testidele.

Ravimi kasutamine erinevalt ravimi omaduste kokkuvõttes kirjeldatud juhistest võib suurendada bakterite resistentsust amoksitsilliinile ning võib väheneda ravi efektiivsus teiste β -laktaamantibiootikumidega võimaliku ristresistentsuse tõttu. Ravimi kasutamisel tuleb arvesse võtta ametlikke riiklikke ja piirkondlikke kehtivaid antimikrobiaalse ravi printsiipe. Tabletid on maitsestatud. Juhusliku allaneelamise vältimiseks tuleb hoida tablette loomadele kättesaamatus kohas.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Penitsilliinid ja tsefalosporiinid võivad süstimisel, sissehingamisel, allaneelamisel või kontaktil nahaga põhjustada ülitundlikkust (allergiat). Ülitundlikkus penitsilliinidele võib viia ristuva reaktsioonini tsefalosporiinide suhtes ja vastupidi. Mõnikord võivad allergilised reaktsioonid nendele ainetele olla tõsised.

Mitte käsitseda seda preparaati, kui teate ennast olevat ülitundlik penitsilliinide ja tsefalosporiinide suhtes või kui teil on soovitatud mitte töötada selliste ravimitega.

Käsitseda preparaati suure ettevaatusega, et vältida sellega kokkupuudet, võttes tarvitusele kõik soovitatud ettevaatusabinõud.

Kui teil tekivad pärast ravimiga kokkupuutumist sümptomid nagu nahalööve, pöörduda arsti poole ja näidata talle käesolevat hoiatust. Näo, huulte, silmalaugude turse või hingamisraskused on tõsised sümptomid ning nõuavad viivitamatut arstiabi.

Pärast tablettide käsitlemist pesta käed.

Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimi ohutus tiinuse või laktatsiooni perioodil ei ole piisavalt tõestatud. Laboratoorsed uuringud rottidel ei ole näidanud teratogeenset, fetotoksilist ega maternotoksilist toimet. Kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Klooramfenikool, makroliidid, sulfoonamiidid ja tetratsükliinid võivad oma kiire bakteriostaatilise toime tõttu pärssida penitsilliinide antibakteriaalset toimet. Tuleb arvestada, et teiste penitsilliinidega võivad tekkida allergilised ristreaktsioonid.

Penitsilliinid võivad tugevdada aminoglükosiidide toimet.

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Üleannustamisel ei täheldatud muid kõrvaltoimeid peale lõigus 6 „Kõrvaltoimed“ loetletute.

13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga. Kasutamata veterinaarravim ei tohi sattuda veekogudesse, sest on ohtlik kaladele ja teistele veorganismidele. Küsige palun oma loomaarstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

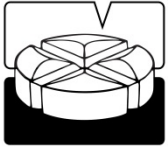
Mai 2020

15. LISAINFO

Pappkarp 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 või 50 blistriga, igas blistris on 10 tabletti.

Pappkarp, mis sisaldab 10 eraldi pappkarpi, igas karbis 1 blister 10 tabletiga.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.



Jagatav tablett