

BIMOXYL LA

150 MG/ML SUSPENSIE INJECTABILĂ

150 mg amoxicilină/ml

FIȘĂ
TEHNICĂ



INDICAȚII

- **Bovine:** Tratamentul infecțiilor respiratorii și al altor infecții cauzate de bacterii Gram-pozitive și Gram-negative susceptibile la amoxicilină
- **Ovine și porcine:** Tratamentul bolilor infecțioase, cauzate de sau asociate cu bacterii susceptibile la amoxicilină

BENEFICII

- Sticlă de plastic PET rezistentă la spargere
- Activitate prelungită timp de 48 de ore
- Bine tolerat la bovine, ovine și porcine
- Antibiotic cu spectru larg



A se vedea pe verso indicațiile complete, mod de administrare și dozare

BIMOXYL LA

150 mg/ml suspensie injectabilă



BIMOXYL LA

150 mg/ml, suspensie injectabilă pentru bovine, ovine și porcine

PREZENTARE

Bimoxyl LA 150 mg/ml, suspensie injectabilă pentru bovine, ovine și porcine. Fiecare ml de suspensie de culoare crem până la aproape albă conține 150 mg amoxicilină.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine și porcine.

INDICAȚII

La bovine: Tratamentul infecțiilor respiratorii și al altor infecții cauzate de bacterii Gram-pozitive și Gram-negative susceptibile la amoxicilină.

La ovine și porcine: Tratamentul bolilor infecțioase, cauzate de sau asociate cu bacterii susceptibile la amoxicilină.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la amoxicilină, cefalosporine sau la oricare dintre excipienți. Nu se utilizează în cazuri de disfuncție renală severă cu anurie și oligurie. Nu se utilizează la iepuri, hamsteri, porcușori de Guineea, gerbili sau la alte erbivore mici. Nu se administrează ecvideelor, deoarece amoxicilina – ca toate aminopenicilinele – poate afecta în mod negativ flora bacteriană a cecumului. Nu se administrează intravenos sau intratecal.

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Produsul nu este eficient împotriva organismelor producătoare de beta-lactamază.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a evita hidroliza amoxicilinei, utilizați ac și seringă uscate și sterile pentru a extrage suspensia.

PRECAUȚII SPECIALE CARE TREBUIE LUATE DE PERSOANA CARE ADMINISTREAZĂ PRODUSUL MEDICINAL VETERINAR LA ANIMALE

În caz de auto-injecție accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la peniciline și cefalosporine trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Penicilinele și cefalosporinele pot provoca hipersensibilitate (alergie) în urma injectării, inhalării, ingestiei sau contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate determina reacții încrucișate la cefalosporine și invers. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi, ocazional, grave. Nu manipulați acest produs dacă știți că sunteți sensibil, sau dacă ați fost sfătuit să nu lucrați cu astfel de preparate.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Dacă observați apariția de simptome în urma expunerii,

cum ar fi erupții cutanate, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului această atenționare. Umflarea feței, buzelor sau a ochilor, sau dificultate în respirație sunt simptome mai grave și necesită îngrijiri medicale urgente.

REAȚII ADVERSE

Penicilinele și cefalosporinele pot provoca hipersensibilitate în urma administrării. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi, ocazional, grave. Ocazional, poate apare o reacție locală de natura tranzitorie la locul injectării.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar. Alternativ, puteți raporta prin intermediul sistemului național de raportare {farmacovigilenta@ansvsa.ro, icbmvm@icbmvm.ro}

GESTAȚIE ȘI LACTAȚIE

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației. Studiile de laborator efectuate pe șobolani și iepuri nu au demonstrat efecte teratogene, fetotoxice sau materno-toxice.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE

Antibioticele beta-lactamice sunt cunoscute a interacționa cu antibioticele cu acțiune bacteriostatică, cum ar fi cloramfenicolul, macrolidele, sulfonamidele și tetraciclinele. Penicilinele au de asemenea o acțiune sinergică cu aminoglicozidele.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Utilizare intramusculară.

Doza recomandată este de 15 mg amoxicilină pe kg de greutate corporală. Aceasta este echivalentul a 1 ml produs/10 kg greutate corporală. Pentru a asigura doza corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact posibil pentru a evita subdozarea.

Volumul maxim de injectare în orice loc este:

Bovine: 20 ml; Ovine: 4 ml; Porcine: 5 ml.

Dozele mai mari vor fi divizate și administrate în locuri separate.

Doza se va repeta după 48 de ore. Pentru injecții intramusculare se va(vor) utiliza un loc(uri) de injectare diferit(e) față de cel(e) în care s-a administrat prima injecție.

Înainte de a extrage fiecare doză ștergeți dopul din cauciuc al flaconului.

Agitați bine înainte de utilizare.

Dopul nu trebuie perforat mai mult de 30 de ori.

SUPRADOZARE

Siguranța amoxicilinei este tipică celei a altor peniciline prin aceea că toxicitatea intrinsecă este foarte redusă, excepție făcând animalele cu o alergie

specifică la beta-lactamice, iar aceasta pare fi rară. Studiile de toleranță efectuate la speciile țintă menționate, la o doză dublă față de cea recomandată, nu au evidențiat niciun fel de reacții adverse.

TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine: Carne și organe: 18 zile.

Lapte: 72 ore.

Ovine: Carne și organe: 21 zile.

Nu este autorizată utilizarea la ovine care produc lapte pentru consum uman.

Porcine: Carne și organe: 21 zile.

PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Amoxicilina este un antibiotic cu spectru larg din familia beta-lactaminelor, aparținând grupului aminopenicilinelor. Această substanță are activitate bactericidă și acționează împotriva microorganismelor Gram-pozitive și a unor microorganisme Gram-negative. Amoxicilina este un antibiotic bactericid dependent de timp, care acționează prin inhibarea sintezei peretelui celular bacterian în timpul replicării bacteriene. Amoxicilina difuzează în lichidul sinovial și pleural, și în țesutul limfatic. Este metabolizată în ficat prin hidroliza inelului beta-lactamic, rezultând peniciloic inactiv (20%). Este în principal excretată în formă activă prin rinichi și secundar pe cale biliară și prin lapte.

EXCIPIENTI

Stearat de aluminiu, monocalprilat de glicerol (tip I), propilen glicol dicaprilocatrat

INCOMPATIBILITĂȚI MAJORE

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă după „EXP”. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului. Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.



CITIȚI INSTRUCȚIUNILE
ETICHETEI

www.bimeda.com