

## PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

### **AMOXICRID 60%**

600 mg/g, pulbere hidrosolubilă pentru porcine și pui de gaina (broileri)

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect.

**1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.**

S.C. CRIDA PHARM S.R.L. Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Parter, Sector 6, București, Tel/fax: 40 21 430 43 99 E-mail office@cridapharm.ro

**2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA**

AMOXICRID 60%, 600 mg/g - pulbere hidrosolubilă pentru porcine și pui de găină (broileri) Amoxicilina trihidrat

Fiecare gram de produs conține:

***Substanța activă:***

Amoxicilină trihidrat - 600 mg

### 3. INDICAȚII TERAPEUTICE

- Porcine: în tratamentul dizenteriei și pasteurelozei porcine.
- Pui de găină (broileri): în tratamentul colibacilozei și tratamentul afecțiunilor respiratorii.

### 4. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în cazuri de hipersensibilitate la amoxicilină, alte substanțe din grupa beta-lactaminelor sau la oricare dintre excipienți.

### 5. REACȚII ADVERSE

Ocazional pot apărea reacții de hipersensibilitate.

Daca observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, va rugăm informați medicul veterinar.

### 6. SPECII ȚINTĂ

Porcine, pui de găină (broiler).

### 7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Administrare: pe cale orală, în apa de băut.

Tratamentul constă în administrarea produsului Amoxicrid 60%, pe cale orală în apa de băut, individual sau masal, timp de 3-5 zile consecutiv, în doze diferite, în funcție de specie, vârstă, greutate corporala, stare fiziologică și stare de sănătate. Pentru tratamentul masal, recomandam calcularea corecta a greutății corporale totale și a cantității de produs care trebuie administrată.

La porcine: Trebuie asigurată o doză de 15-20 mg s.a. / kg g.c. / zi, respectiv 25-34 mg Amoxicrid 60% / kg g.c. / zi.

<b>CATEGORIA DE GREUTATE</b>	10-20 KG	21-40 KG	41-60 KG	61-80 KG	81-100 KG	scroafe și scrofițe înainte și după montă	scroafe în lactație	vieri
<i>Necesar zilnic de apă</i>	1-2 L	2-4 L	4-5 L	5-6 L	6-7 L	7-8 L	15-20 L	7-8 L

<b>Amoxicrid</b> <b>60%</b> (g /1000 L apa)	350 g	350 g	390 g	445 g	485 g	610 g	280 g	700 g
------------------------------------------------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------

La pui de gaina (broileri): Trebuie asigurată o doză de 15-20 mg s.a. / kg g.c. / zi, respectiv 25-34 mg Amoxicrid 60% / kg g.c. / zi.

<b>CATEGORIA DE VARSTA</b>	<b>BROILER 0 - 14 ZILE</b>	<b>BROILER 15 - 28 ZILE</b>	<b>BROILER 29 - 35 ZILE</b>
<b>Amoxicrid 60%</b> (g / 1000 L apa)	90 g	170 g	200 g

Apa de băut medicamentată trebuie să fie proaspăt preparată, la fiecare 12 ore. Pentru a asigura o doză corespunzătoare se va determina cât mai exact greutatea corporală pentru a evita subdozarea sau supradozarea.

Consumul de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține o doză corectă, concentrația de amoxicilină trebuie ajustată corespunzător.

Consumul de apă trebuie monitorizat, pentru a putea fi garantată doza adecvată. În cazul în care consumul de apă nu corespunde cantităților pentru care au fost calculate concentrațiile recomandate, concentrația de AMOXICRID 60% trebuie adaptată astfel încât animalele să asimileze doza recomandată, în caz contrar trebuie să fie luată în considerare o altă medicație.

## **8. PERIOADA DE AȘTEPTARE**

### **Carne și organe:**

- Porcine: 1 zi
- Pui de găină (broileri): 7 zile

Nu se utilizează la păsările care produc ouă sau care vor produce ouă pentru consum uman.

## **9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra la loc întunecos, separat de produse alimentare și furaje, la T°C 5°C + 25°C, în locuri inaccesibile copiilor.

## **10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR**

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

## **11.ATENȚIONĂRI SPECIALE**

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale.

Dacă acest lucru nu este posibil, terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitatea bacteriilor izolate.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la amoxicilina și poate duce la scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene din grupa penicilinelor ca urmare a rezistenței încrucisate.

Ingerarea apei medicamentate de către animal poate fi afectată din cauza bolii. În caz de ingerare insuficientă a apei se va revizui schema de tratament.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale atunci când se utilizează produsul.

### **Utilizare in perioada de gestație, lactatie sau perioada de ouat:**

Produsul poate fi utilizat în perioada de lactație.

Studiile efectuate pe animalele de laborator nu au evidențiat un potențial embriotoxic sau teratogen.

Siguranța produsului nu a fost demonstrată pe parcursul perioadei de gestație.

Nu se administrează la păsările ale căror oua sunt destinate consumului uman.

### **Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:**

Nu combinați cu alte antibiotice ca tetraciline, deoarece pot produce efect antagonic.

### **Supradozare:**

Nu depășiți doza recomandată.

### **Incompatibilități:**

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

## **12.PERIOADA DE VALABILITATE**

Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile Perioada de valabilitate după reconstituirea în apa de băut: 12 ore

### **13. STATUT LEGAL**

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

### **14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR**

Produsul este ambalat în pungă x 100 g și 1 kg din folie laminată polietilenă tereftalat/polietilenă de joasă densitate.

### **15. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA**

SRL "Zoofarmagro", m. Chișinău, str. Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;  
Tel +373 022 855-073; [zoofarmagro@mail.ru](mailto:zoofarmagro@mail.ru)