

Amoxycure LA
Injekciona suspenzija
Sistemski antibakterijal
za upotrebu u veterinarstvu

SASTAV:

Kremasta, bijela, homogena, sterilna, uljana suspenzija koja u svakom ml sadrži 150 mg amoksicilina (što je ekvivalentno amoksicilin trihidratu).

DJELOVANJE:

Amoksicilin je polusintetski penicilin, iz grupe aminopenicilina, sa baktericidnim djelovanjem. Djeluje tako što inhibira sintezu mukopeptida u ćelijskom zidu bakterije. In vitro, Amoksicilin se pokazao djelotvornim protiv gram pozitivnih (+) i gram negativnih (-) bakterija. Osjetljive bakterije: Pencilin osjetljive stafilkoke i streptokoke, *Bacillus anthracis*, *Actinomyces sp.*, većina *Corynebacterium sp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, neki anaerbi (*Clostridium spp*, *Fusobacterium sp.*, neki *Bacteroides spp*), neki Gram (-) aerobi (*Haemophilus sp.*, *Borelia sp.*, *Leptospira sp.*, *Actinobacillus sp.*, *Moraxella sp.*, *Pasteurella sp.*). Bakterije sa umjerenom osjetljivošću: Sljedeće bakterije su umjereno osjetljive zbog stečenog imuniteta: *Proteus mirabilis*, *Taylorella equigenitalis*, *Serpulina sp.*, *Campylocater sp.*, *Enterococci*, *Rhodococcus equi*, *Enterobacteriaceae* i *Salmonella sp.*. Otporne bakterije: *Bacteroides fragilis*, *Bordetella bronchiseptica*, *Citrobacter sp.*, *Enterobacter sp.*, *Klebsiella spp*, drugi *Proteus sp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Serratia sp.* i *Yersinia enterocolitica*. U prisustvu beta-laktamaza, posebno pencilin rezistente Stafilokoke, nema efekta. Amoksicilin, koji se lako distribuira u tkiva osim cerebrospinalne tekućine, slabo je vezan za proteine. Kod životinja sa normalnom funkcijom bubrega, Amoksicilin ima poluvrijeme eliminacije od 0,7-1 sat. Generalno se izlučuje putem bubrega i izmetom.

INDIKACIJE:

Kod goveda, ovaca i pasa se koristi za infekcije probavnog sistema, infekcije respiratornog sistema, infekcije genitalnog sistema, infekcije kože i mekih tkiva uzrokovane bakterijama osjetljivim na amoksicilin.

NAČIN UPOTREBE I DOZIRANJE:

Koristi se intramuskularno kod ovca i goveda, intramuskularno ili supkutano kod pasa ukoliko veterinar nije drugačije preporučio. Opća farmakološka doza: 15 mg amoksicilina/kg tjelesne mase. Praktično se daje 1 ml / 10 kg tjelesne mase. Ako je potrebno, može se ponoviti nakon 48 sati. Kada data količina prelazi 20 ml kod goveda i 5 ml kod ovaca, treba je podijeliti na dva odvojena mjesta i treba uraditi masažu mjesta aplikacije. Treba koristiti suhu špricu kako bi se izbjegla hidroliza amoksicilina.

NEŽELJENA DEJSTVA:

Kod pasa se može javiti anoreksija, dijareja i povraćanje. Najvažnije nuspojave penicilina su akutna anafilaksa i kolaps. Osim toga, mogu se javiti manje teške ali češće reakcije preosjetljivosti (kao što su urtikarija, groznica, angioneurotski edem). Ako dođe do anafilaksije, epinefrin i/ili kiseonik, I.V. treba davati steroide.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skladu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu ("Službene novine Federacije BiH" br. 15/98 i 70/08

INTERAKCIJE LIJEKOVA:

Ne davati ga sa bakteriostatskim lijekovima kao što su fenikoli i tetraciklini. Betalaktami su sinergični sa aminoglikozidima. Međutim, kada se betalaktami i aminoglikozidi daju istovremeno, ne treba koristiti istu špricu, već ih treba davati odvojeno.

SIMPTOMI I MJERE PREDOSTROŽNOSTI KOD PREDOZIRANJA:

Mogu se javiti neurotoksični i nefrotoksični efekti ovisno o dužini terapije i količini apliciranog lijeka.

KARENCA:

Meso i organi ovaca i goveda - 30 dana od dana zadnje aplikacije lijeka.

Mlijeko goveda - 5 dana (10 muža) od zadnje aplikacije lijeka.

Lijek se ne primjenjuje kod ovaca čije se mlijeko upotrebljava u ishrani ljudi.

KONTRAINDIKACIJE:

Kontraindicirana je primjena kod životinja alergičnih na penicilin i cefalosporine. Ne koristiti ga kod životinja sa teškim oštećenjima bubrega. Ne primjenjivati intravenozno.

Kontraindicirana je upotreba kod malih glodara kao što su zečevi, zamorci, hrčci; kao i kod guski, patki i odraslih konja

MJERE PREDOSTROŽNOSTI ZA VETERINARE KOJI APLICIRAJU LIJEK:

Osobe za koje su preosjetljive na penicilin i cefalosporine ne bi trebale ni na koji način doći u kontakt sa lijekom. Ukoliko se kod osjetljivih osoba, nakon kontakta sa lijekom kroz usta, kožu ili udisanjem, jave simptomi kao što su oticanje lica, očiju ili usana, otežano disanje potrebno je zatražiti hitnu medicinsku pomoć. U tom slučaju, potreban je savjet ljekara.

OPĆA UPOZORENJA:

Čuvati izvan dohvata djece.

UVJETI SKLADIŠTENJA I ROK TRAJANJA:

Čuvati na temperaturi ispod 25 stepeni, ne stavljati u frižider i ne zamrzavati. Rok trajanja 2 godine od datuma proizvodnje. Iskoristiti 28 dana od dana otvaranja.

UPOZORENJA ZA NECILJANE VRSTE:

Kontraindicirana je upotreba kod malih glodara kao što su zečevi, zamorci, hrčci; kao i kod guski, patki i odraslih konja.

PAKOVANJE:

U prodaji se nudi u prozirnim staklenim bocama od 50, 100 i 250 ml, zapakovane u kartonske kutije.

NAČIN IZDAVANJA

Lijek ne podliježe izdavanju.

NAČIN PRIMJENE

Lijek može primjenjivati samo doktor veterinarske medicine/diplomirani veterinar („*Ad manum veterinarii*“)

POSEBNE MJERE PREDOSTROŽNOSTI ZA ODLAGANJE NEKORIŠTENIH PROIZVODA ILI OTPADNIH MATERIJALA, UKOLIKO JE PRIMJENJIVO

Lijekove ne bacati u kanalizaciju niti u smeće. Neiskorištene lijekove i ambalažu uklanjati u skladu sa odredbama Zakona o upravljanju otpadom („Službene novine Federacije BiH“ broj 33/03). Ovo će doprinijeti efikasnijoj zaštiti životne sredine.

MJESTO PROIZVODNJE:

Provet Veteriner Ürünleri San. ve Tic. A.Ş. Çekirdeksiz Org. San. Böl. 210. Cad. No: 7 Polatlı / Ankara

UVOZNIK ZA BOSNU I HERCEGOVINU

TERRAVET DOO, ul.Sarajevska bb. Gradačac, Bosna i Hercegovina, Tele/fax: 035-819-523

BROJ I DATUM RJEŠENJA

UP-I-06-2-20/21-163/22. J.B; od 18. maja 2022. godine