

LONGAMOX

150 mg/ml solutie injectabila pentru bovine, ovine si suine.

NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstr. 35
5831 AN Boxmeer
Olanda

Producător pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions S.r.l.,
Via Nettunense Km 20, 300 I – 04011 Aprilia,
Italia

DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LONGAMOX, 150 mg/ml solutie injectabila pentru bovine, ovine si suine.
Amoxicilină trihidrat

DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Amoxicilină trihidrat, echivalent cu 150 mg amoxicilina pe ml

INDICAȚII

Tratamentul infecțiilor bacteriene cauzate de microorganisme sensibile la amoxicilină. În special: infecții ale aparatului respirator, gastrointestinal, genitourinar și mamar; complicații bacteriene în perioada unor boli virale, poliartrite, omfalite, omfaloflebita, otite, infecții oftalmice, abcese, rani, profilaxia pre- și post-operatorie, etc.

CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la antibiotice β-lactamice.
Nu se administrează prin injecții intravenoase.

REAȚII ADVERSE

Datorită adjuvantului uleiului, la locul injecției pot să apară reacții locale. La amoxicilina sunt posibile reacții alergice, dar acestea sunt rare. Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine și suine.

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

Bovine, ovine și suine: 10 ml/100 kg greutate corporală, echivalent cu 15 mg amoxicilina /kg g.c.
Tratamentul se poate repeta, după caz, la interval de 48 ore.
Calea de administrare: doar prin injecții intramusculare profunde.

ECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu se recomandă administrarea într-un punct a mai mult de 20 ml pentru bovine; 10 ml pentru suine; 5 ml pentru ovine. Longamox nu se administrează pe cale intravenoasă.
Flaconul se agită înainte de utilizare.
Se vor utiliza precauții de asepsie la administrarea produsului.
Se va utiliza instrumentar steril.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carnea și organele provenite de la animalele tratate se pot da în consumul uman după o perioadă de așteptare de 21 de zile de la ultimul tratament.
Lăptele provenit de la animalele tratate se pot da în consumul uman după o perioadă de așteptare de 72 de ore (6 mulsori) la bovine și 108 de ore (9 mulsori) la ovine de la ultimul tratament.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.
A se proteja de lumină și la temperatură mai mică de 25 °C. A nu se congela.
A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la antibiotice β-lactamice trebuie să evite contactul cu produsul.
Nu se cunosc situații în care amoxicilina a produs inconveniente pe perioada gestației și lactației atunci când a fost utilizată în limitele terapeutice.
Penicilinele au potențialitatea de a provoca reacții alergice. Aceste evenimente sunt rare în practica veterinară. În astfel de cazuri, se administrează epinefrina și/sau corticosteroizi.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

ALTE INFORMAȚII

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.