



PROSPECTO

VETRIMOXIN LA Amoxicilina

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:
Ceva Santé Animale – 10 avenue de La Ballastière – 33500 Libourne- Francia.

Representante:

Ceva Salud Animal, S.A. – Carabela La Niña, 12 – 08017 Barcelona – España.

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

VETRIMOXIN LA
Amoxicilina

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Amoxicilina (trihidrato)	150,00 mg
Parahidroxibenzoato de metilo	1,00 mg
Parahidroxibenzoato de propilo	0,40 mg
Excipiente c.s.p.	1,00 ml

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Bovino:

Tratamiento de las infecciones respiratorias con *Mannheimia haemolytica* y *Pasteurella multocida* sensibles a la amoxicilina.

Porcino:

Tratamiento de las infecciones respiratorias con *Pasteurella multocida* sensible a la amoxicilina.

5. CONTRAINDICACIONES

No administrar a animales con antecedentes de hipersensibilidad a las penicilinas.

No administrar a équidos ya que, la amoxicilina al igual que todas las aminopenicilinas, tiene una acción importante sobre la población bacteriana cecal.

6. REACCIONES ADVERSAS

Reacciones de hipersensibilidad cuya gravedad puede variar desde una simple urticaria hasta un shock anafiláctico.

Suprainfecciones por gérmenes no sensibles tras su uso prolongado.
Pueden observarse algunas reacciones locales y tumefacciones en el punto de inyección en bóvidos, pero siempre de débil intensidad y que ceden espontánea y rápidamente.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

7. ESPECIES DE DESTINO

Bovino y porcino.

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular, mediante inyección en la masa muscular del cuello o tercio posterior.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para evitar una dosificación insuficiente.

Dosis: 15 mg de amoxicilina/kg p.v. equivalentes a 1 ml de Vetrimoxin L.A./10 kg p.v. Repetir la administración a las 48 horas.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

En porcino, no administrar más de 6 ml del medicamento veterinario por punto de inyección. Practicar las dos administraciones del tratamiento en distintos puntos de inyección.

Prever una separación suficiente entre los puntos de inyección cuando sean necesarios varios lugares de administración.

Agitar el envase antes de su uso.

Al igual que con otras preparaciones inyectables se deben seguir las precauciones asépticas normales.

10. TIEMPO DE ESPERA

Carne: Bovino: 18 días; Porcino: 8 días.

Leche: 3 días

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Mantener el vial dentro de su caja.

Periodo de validez una vez abierto el envase: 28 días

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Precauciones especiales para su uso en animales:

Practicar las dos administraciones del tratamiento en puntos distintos.

No administrar más de 20 ml de VETRIMOXIN L.A. por punto de inyección en bovino.

No administrar más de 6 ml de VETRIMOXIN L.A. por punto de inyección en porcino

Agitar antes de usar.

No administrar por vía intravenosa.

Ante cualquier proceso infeccioso es recomendable la confirmación bacteriológica del diagnóstico y la realización de una prueba de sensibilidad de la bacteria causante del proceso.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Las penicilinas y cefalosporinas pueden producir reacciones de hipersensibilidad (alergia) tras la inyección, inhalación, ingestión o contacto con la piel. Se observan reacciones de hipersensibilidad cruzada entre cefalosporinas y penicilinas.

No manipule el producto si es alérgico a las penicilinas y/o cefalosporinas.

Manipular el producto con cuidado para evitar la autoinyección accidental, así como el contacto con la piel y los ojos, tomando precauciones específicas:

Llevar guantes y lavarse las manos tras utilizar el producto

Si se produce accidentalmente exposición de la piel o los ojos, lavar inmediatamente con agua abundante.

No fumar, comer o beber mientras se manipula el producto.

Si aparecen síntomas tras la exposición, como una erupción cutánea, consultar a un médico y presentar estas advertencias. La inflamación de la cara, labios u ojos o dificultad respiratoria son signos más graves que requieren atención médica urgente.

Gestación: VETRIMOXIN L.A. puede ser usado en la vaca y la cerda gestantes.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No usar simultáneamente con la neomicina ya que bloquea la absorción de las penicilinas orales.

No usar conjuntamente con antibióticos que inhiban la síntesis proteica bacteriana ya que pueden antagonizar la acción bactericida de las penicilinas.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

Síntomas: Reacciones alérgicas. En tal caso instaurar un tratamiento sintomático.

Incompatibilidades:

VETRIMOXIN L.A. no debe mezclarse con otros productos cuando se administra al animal.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas vigentes.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Agosto de 2016

15. INFORMACIÓN ADICIONAL>



Formatos:

Caja con 1 vial de 50 ml, 100ml, 250 ml y 500 ml.

Caja con 12 viales de 100 ml.

Caja con 6 viales de 250 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Reg.nº: 1223 ESP

Uso Veterinario. Medicamento sujeto a p