

PROSPETTO PARA / FOGLIETTO ILLUSTRATIVO PER / FOLHETO INFORMATIVO PARA:

Amoxicibactin® 250 mg

Comprimidos para perros / Compresses per cani / Comprimidos para cães

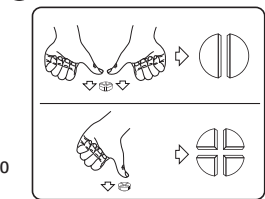

ES

Titular de la autorización de comercialización: Le Vet Beheer BV, Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Países Bajos
 Fabricante responsable de la liberación del lote: LelyPharma BV, Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Países Bajos
 Denominación del medicamento veterinario: Amoxicibactin 250 mg comprimidos para perros. Amoxicilina.
 Composición cualitativa y cuantitativa de la sustancia activa y otras sustancias: 1 comprimido contiene:
 Sustancia activa: Amoxicilina 250 mg (correspondientes a 287,5 mg de trihidrato de amoxicilina)
 Comprimido redondo y convexo con sabor, de color blanco a blanquizco con manchas marrones y con una línea de rotura en forma de cruz en uno de sus lados.
 Los comprimidos pueden partirse en mitades y cuartos de igual tamaño.
 Indicaciones de uso: Para el tratamiento de infecciones primarias y secundarias de las vías respiratorias, como rinitis causadas por *Pasteurella* spp. y *Streptococcus* spp. y bronconeumonías causadas por *Pasteurella* spp., *Escherichia coli* y cocos Gram-positivos.
 Para el tratamiento de infecciones primarias del tracto urogenital, como pielonefritis e infecciones del tracto urinario inferior causadas por *Escherichia coli*, *Proteus* spp. y cocos Gram-positivos, endometritis causadas por *Escherichia coli*, *Streptococcus canis* y *Proteus* spp. y vaginitis resultantes de infecciones mixtas.
 Para el tratamiento de mastitis (inflamación de la glándula mamaria) causadas por cocos Gram-positivos y *Escherichia coli*.
 Para el tratamiento de infecciones cutáneas locales causadas por *Streptococcus* spp.
 Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad a las penicilinas u otras sustancias del grupo de los β-lactámicos (por ejemplo, cefalosporinas) o a algún excipiente. No administrar a jerbos, cobayas, hamsters, conejos ni chinchillas. No usar en animales con disfunción renal grave acompañada de anuria u oliguria (no, o muy baja producción de orina).
 Reacciones adversas: Tras la administración del medicamento veterinario, pueden producirse síntomas gastrointestinales leves (diarrea y vómitos).
 Pueden producirse ocasionalmente reacciones de hipersensibilidad (reacciones alérgicas cutáneas, anafilaxia). En estos casos, se debe suspender la administración y suministrar un tratamiento sintomático. Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.
 Especies de destino: Perros.
 Posología para cada especie, modo y vía de administración: Para administración oral en perros.
 Con el fin de garantizar una correcta dosificación, debe determinarse el peso corporal con la mayor exactitud posible, para evitar la infradosificación.
 Dosificación: La dosis recomendada es de 10 mg de amoxicilina por kg de peso corporal, dos veces al día, durante un mínimo de 5 días consecutivos. La mayoría de los casos ordinarios responden al cabo de 5 a 7 días de terapia. Si no se observa una mejoría al cabo de 5-7 días, debe reevaluarse el diagnóstico. En los casos crónicos o resistentes al tratamiento, puede ser necesario un ciclo terapéutico más prolongado.
 La siguiente tabla pretende servir como guía para dispensar el medicamento veterinario en la pauta posológica estándar de 10 mg por kg de peso corporal dos veces al día.

Peso corporal (kg)	Número de comprimidos dos veces al día		
	Amoxicilina 50 mg para perros y gatos	Amoxicilina 250 mg para perros	Amoxicilina 500 mg para perros
1 - 1,25	⊖		
>1,25 - 2,5	⊖		
>2,5 - 3,75	⊕		
>3,75 - 5	⊕		
>5 - 6,25	⊕ ⊖	○ ⊖	
>6,25 - 12,5		○ ⊖	○ ⊖
>12,5 - 18,75		○ ⊖	○ ⊖
>18,75 - 25		○ ⊖	○ ⊖
>25 - 31,25		○ ⊖	○ ⊖
>31,25 - 37,5		○ ⊖	○ ⊖
>37,5 - 50		○ ⊖	○ ⊖
>50 - 62,5		○ ⊖	○ ⊖
>62,5 - 75		○ ⊖	○ ⊖

⊖ = ¼ de comprimido ⊕ = ½ comprimido ⊕ ⊖ = ¾ de comprimido ⊕ ⊕ = 1 comprimido

Instrucciones para una correcta administración: Los comprimidos pueden partirse en mitades o cuartos de igual tamaño para garantizar una dosificación exacta. Coloque el comprimido sobre una superficie plana, con el lado ranurado mirando hacia arriba y el lado convexo (bombado) mirando hacia dicha superficie.
Metades iguales: Presione con los pulgares sobre ambos lados del comprimido.
Cuartos iguales: Presione con el pulgar sobre la parte central del comprimido.
Tiempo de espera: No procede.
Precauciones especiales de conservación: Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños. No conservar a temperatura superior a 30°C. Cualquier porción no utilizada de la tableta debe ser devuelta a la ampolla abierta, y se utiliza dentro de 4 días. No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de CAD. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.
Advertencias especiales:
Precauciones especiales para su uso en animales: En los animales con disfunción hepática y renal, debe evaluarse cuidadosamente la pauta de dosificación y basar el uso del medicamento veterinario en la evaluación riesgo/beneficio efectuada por el veterinario. Se aconseja usar con precaución en pequeños herbívoros distintos de la sección "Contraindicaciones". Debido a la probable variabilidad (temporal, geográfica) de la aparición de resistencias bacterianas a la amoxicilina, se recomienda la toma de muestras bacteriológicas y la realización de pruebas de sensibilidad. Siempre que sea posible, el medicamento veterinario se utilizará de acuerdo con las pruebas de sensibilidad. La desviación del uso del medicamento veterinario con respecto a las instrucciones indicadas en este prospecto puede aumentar la prevalencia de bacterias resistentes a la amoxicilina y reducir la eficacia del tratamiento con otros antimicrobianos beta-lactámicos u otras clases de antimicrobianos debido a la posibilidad de resistencia cruzada. Cuando se use el medicamento veterinario, deben tenerse en cuenta las políticas antimicrobianas oficiales, nacionales y regionales.
Precauciones especiales que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales: Las penicilinas y cefalosporinas pueden causar hipersensibilidad (alergia) tras su inyección, inhalación, ingestión o contacto cutáneo. La hipersensibilidad a las penicilinas puede generar reacciones cruzadas con las cefalosporinas y viceversa. Las reacciones alérgicas a estas sustancias pueden ser ocasionalmente graves. No manipule este medicamento veterinario si sabe que está sensibilizado o si le han aconsejado que no trabaje con este tipo de preparaciones. Manipule este medicamento veterinario con mucho cuidado para evitar la exposición al mismo, tomando todas las precauciones recomendadas. Si presenta síntomas después de la exposición, como erupción cutánea, debe consultar con un médico y mostrarle esta advertencia. La tumefacción de los ojos, los labios o los ojos y la dificultad para respirar son síntomas más graves y precisan atención médica urgente. Lávese las manos después de manipular los comprimidos.
Uso durante la gestación o la lactancia: Hasta la fecha, los estudios de laboratorio efectuados en animales no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto ni tóxicos para la madre. No obstante, dado que no se han realizado estudios en perras gestantes o lactantes, se recomienda utilizar el medicamento veterinario únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.
Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción: El cloranfenicol, los macrólidos y las sulfonamidas y las tetraciclinas pueden inhibir el efecto antibacteriano de las penicilinas debido al rápido inicio de la acción bacteriostática. Debe considerarse la posibilidad de reactividad alérgica cruzada con otras penicilinas. Las penicilinas pueden aumentar el efecto de los aminoglucósidos.
Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos): En caso de sobredosificación, no se conocen reacciones adversas distintas de las descritas en la sección "Reacciones adversas".
Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso: Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.
Fecha en que fue aprobado el prospecto por última vez: Diciembre 2015
Información adicional: Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.
 Caja de cartón con 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 o 50 blísteres de 10 comprimidos. Caja de cartón que contiene 10 cajas de cartón individuales, cada una de las cuales contiene 1 blíster de 10 comprimidos. Es posible que no se comercialicen todos los formatos.
 Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.
 Dechra Veterinary Products SLU, c/ Balmes 202, 6A, 08006 Barcelona, España

Comprimido divisible.

IT

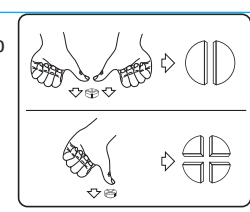
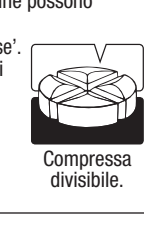
Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio: Le Vet Beheer BV, Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Paesi Bassi
 Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione: LelyPharma BV, Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Paesi Bassi
 Distribuito da: Dechra Veterinary Products Srl, Italia
 Denominazione del medicinale veterinario: Amoxicibactin 250 mg compresse per cani. Amoxicilina.
 Principio attivo: Amoxicilina 250 mg (corrispondenti a 287,5 mg di amoxicilina triidrato)
 Compresa aromatizzata rotonda, convessa, di colore da bianco a biancastro con macchie marroni, con linea di divisione a forma di croce su di un lato.
 Le compresse possono essere divise in due o quattro parti uguali.
Indicazioni: Trattamento delle infezioni primarie e secondarie delle vie respiratorie, come la rinite causata da *Pasteurella* spp. e *Streptococcus* spp. e la broncopolmonite causata da *Pasteurella* spp., *Escherichia coli* e cocci Gram-positivi.
 Trattamento delle infezioni primarie dell'apparato urogenitale, come la pielonefrite e le infezioni delle basse vie urinarie causate da *Escherichia coli*, *Proteus* spp. e cocchi Gram-positivi, endometrite causata da *Escherichia coli*, *Streptococcus canis* e *Proteus* spp. e la vaginite dovuta a infezioni miste.
 Trattamento della mastite (infiammazione della ghiandola mammaria) causata da cocchi Gram-positivi ed *Escherichia coli*.
 Trattamento delle infezioni cutanee locali causate da *Streptococcus* spp.
Contraindicazioni: Non usare in caso di ipersensibilità alle penicilline, ad altre sostanze del gruppo dei β-lattamici (es cefalosporine) o ad uno degli eccipienti. Non somministrare a gerbilli, cavie, criceti, conigli e cincillà. Non usare in animali affetti da grave disfunzione renale accompagnata da anuria od oliguria (no, o molto bassa frequenza della minzione).
Reazioni avverse: Dopo la somministrazione del prodotto possono manifestarsi lievi sintomi gastrointestinali (diarrea e vomito).
 Occasionalmente possono verificarsi reazioni di ipersensibilità (reazioni allergiche cutanee, anafilassi). In questi casi, la somministrazione deve essere interrotta e deve essere avviato un trattamento sintomatico. Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il medico veterinario.
Especie di destinazione: Cani.
Posologia per ciascuna specie, via e modalità di somministrazione: Per somministrazione orale nel cane.
 Per un dosaggio corretto, determinare il peso corporeo il più accuratamente possibile per evitare un sottodosaggio.
 Posologia: La dose raccomandata è pari a 10 mg di amoxicilina per kg di peso corporeo, due volte al giorno, per un minimo di 5 giorni consecutivi. La maggior parte dei casi abituali risponde dopo 5-7 giorni di terapia. In assenza di miglioramento dopo 5-7 giorni, la diagnosi deve essere riconsiderata. Nei casi cronici o refrattari può essere necessaria una terapia prolungata. La tabella seguente è intesa come guida alla somministrazione del prodotto alla dose standard di 10 mg per kg di peso corporeo due volte al giorno.

Peso corporeo (kg)	Numero di compresse due volte al giorno		
	Amoxicilina 50 mg per cani e gatti	Amoxicilina 250 mg per cani	Amoxicilina 500 mg per cani
1 - 1,25	⊖		
>1,25 - 2,5	⊖		
>2,5 - 3,75	⊕		
>3,75 - 5	⊕		
>5 - 6,25	⊕ ⊖	oppure ⊖	
>6,25 - 12,5		⊖	oppure ⊖
>12,5 - 18,75		⊖	oppure ⊖
>18,75 - 25		⊖	oppure ⊖
>25 - 31,25		⊖	oppure ⊖
>31,25 - 37,5		⊖	oppure ⊖
>37,5 - 50		⊖	oppure ⊖
>50 - 62,5		⊖	oppure ⊖
>62,5 - 75		⊖	oppure ⊖

⊖ = ¼ di compressa ⊕ = ½ compressa ⊕ ⊖ = ¾ di compressa ⊕ ⊕ = 1 compressa



Avvertenze per una corretta somministrazione: Le compresse possono essere divise in due o quattro parti uguali per un dosaggio preciso.
 Appoggiare la compressa su una superficie piana, con il lato recante la linea di incisione rivolto verso l'alto e il lato convesso (arrotondato) rivolto verso la superficie d'appoggio.
 Per ottenere due parti uguali: Premere con i pollici sui due lati della compressa.
 Per ottenere quattro parti uguali: Premere con il pollice al centro della compressa.
Tempo di attesa: Non pertinente.
Particolari precauzioni per la conservazione: Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini. Non conservare a temperatura superiore ai 30°C. Ogni parte di compressa non utilizzata deve essere riposta nel blister aperto e utilizzata entro 4 giorni. Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta dopo Scad. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.
Avvertenze speciali:
Precauzioni speciali per l'impiego negli animali: Negli animali con disfunzione epatica e renale, il regime di dosaggio deve essere stabilito con attenzione e l'uso del prodotto deve basarsi sulla valutazione del rapporto rischio/beneficio da parte del veterinario. Si raccomanda cautela in caso di utilizzo in piccoli erbivori diversi da quelli descritti nel paragrafo "Contraindicazioni". A causa della probabile variabilità (temporale, geografica) della comparsa di resistenza batterica all'amoxicilina, si raccomandano il campionamento batteriologico ed antibiogramma. Se possibile, il prodotto deve essere utilizzato esclusivamente sulla base dell'antibiogramma. Un uso del prodotto non conforme alle istruzioni fornite in questo foglietto illustrativo può aumentare la prevalenza di batteri resistenti all'amoxicilina e ridurre l'efficacia del trattamento con altri antibiotici beta-lattamici o con altre classi di antibiotici, a causa della possibile resistenza crociata. Durante l'uso del prodotto devono essere considerate le norme ufficiali, nazionali e regionali sull'uso degli antimicrobici.
Precauzioni speciali per l'impiego veterinario ed altre forme d'interazione: Cloranfenicol, macrolidi, sulfonamidi e tetracicline possono inibire l'effetto antibatterico delle penicilline a causa del rapido esordio dell'azione batteriostatica. Devono essere tenute in considerazione le potenziali reazioni allergiche crociate con altre penicilline. Le penicilline possono potenziare l'effetto degli aminoglucosidi.
Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antídoto): In caso di sovradosaggio non sono note reazioni avverse diverse da quelle descritte nel paragrafo "Reazioni avverse".
Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del prodotto non utilizzato o degli eventuali rifiuti: Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.
Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo: Dicembre 2015
Altre informazioni: Solo per uso veterinario. Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile.
 Scatola in cartone contenente 10 compresse. Scatola in cartone contenente 10 singole scatole in cartone, contenenti ciascuna 1 blister da 10 compresse. È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Compressa divisibile.

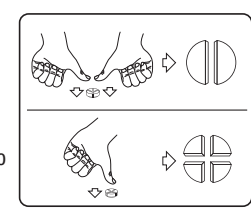

PT

Titular da autorização de introdução no mercado: Le Vet Beheer BV, Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Países Baixos
 Fabricante responsável pela libertação dos lotes: LelyPharma BV, Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Países Baixos
 Nome do medicamento veterinário: Amoxicibactin 250 mg comprimidos para cães. Amoxicilina.
 Descrição da substância ativa e outras substâncias: 1 comprimido contém:
 Substância ativa: Amoxicilina 250 mg (correspondente a 287,5 mg de amoxicilina tri-hidratada)
 Comprimido branco a esbranquiçado com manchas castanhas, redondo e convexo, aromatizado, com uma linha de divisão em forma de cruz num dos lados.
 Os comprimidos podem ser divididos em metades e quartos iguais.
Indicações: Tratamento de infeções primárias e secundárias das vias respiratórias, como rinite causada por *Pasteurella* spp. e *Streptococcus* spp., e broncopneumonia causada por *Pasteurella* spp., *Escherichia coli* e por cocos Gram-positivos.
 Tratamento de infeções primárias do trato urogenital, como pielonefrite e infeções das vias urinárias inferiores causadas por *Escherichia coli*, *Proteus* spp. e por cocos Gram-positivos, endometrite causada por *Escherichia coli*, *Streptococcus canis* e *Proteus* spp., e vaginite resultante de infeções mistas.
 Tratamento de mastite (inflamação da glândula mamária) causada por cocos Gram-positivos e *Escherichia coli*.
 Tratamento de infeções cutâneas localizadas causadas por *Streptococcus* spp.
Contraindicações: Não administrar em caso de hipersensibilidade às penicilinas ou a outras substâncias do grupo dos β-lactâmicos (por exemplo cefalosporinas) ou a algum dos excipientes. Não administrar a gerbilos, cobaias, hamsters, coelhos e chinchilas. Não administrar a animais com disfunção renal grave acompanhada por anúria ou oligúria (não, ou muito baixa produção de urina).
Reações adversas: Podem ocorrer sintomas gastrointestinais ligeiros (diarreia e vómitos) após a administração do medicamento veterinário.
 Podem ocorrer ocasionalmente reações de hipersensibilidade (reações cutâneas alérgicas, anafilaxia). Nestes casos, a administração deve ser descontinuada e administrado um tratamento sintomático. Caso detete efeitos graves ou outros efeitos não mencionados neste folheto, informe o seu médico veterinário.
Especies-alvo: Caninos (cães).
Dosagem em função da espécie, via e modo de administração: Para administração oral a cães.
 Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível para evitar a subdosagem.
Dosagem: A dose recomendada é de 10 mg de amoxicilina por kg de peso corporal, duas vezes por dia, durante um mínimo de 5 dias consecutivos. A maioria dos casos de rotina responderam decorridos entre 5 e 7 dias de terapêutica. Se não se observar melhoria após 5-7 dias, o diagnóstico deve ser reavaliado. Em casos crónicos ou refratários, poderá ser necessário um ciclo terapêutico mais prolongado.
 A tabela seguinte serve como orientação para administrar o medicamento veterinário na taxa de dose normal de 10 mg por kg de peso corporal duas vezes por dia.


Peso corporal (kg)	Número de comprimidos duas vezes por dia		
	Amoxicilina 50 mg para cães e gatos	Amoxicilina 250 mg para cães	Amoxicilina 500 mg para cães
1 - 1,25	⊖		
>1,25 - 2,5	⊖		
>2,5 - 3,75	⊕		
>3,75 - 5	⊕		
>5 - 6,25	⊕ ⊖	ou ⊖	
>6,25 - 12,5		⊖	ou ⊖
>12,5 - 18,75		⊖	ou ⊖
>18,75 - 25		⊖	ou ⊖
>25 - 31,25		⊖	ou ⊖
>31,25 - 37,5		⊖	ou ⊖
>37,5 - 50		⊖	ou ⊖
>50 - 62,5		⊖	ou ⊖
>62,5 - 75		⊖	ou ⊖

⊖ = ¼ de comprimido ⊕ = ½ comprimido ⊕ ⊖ = ¾ de comprimido ⊕ ⊕ = 1 comprimido

Instruções com vista a uma administração correta: Os comprimidos podem ser divididos em metades ou quartos iguais para assegurar a posologia exata. Ponha o comprimido numa superfície plana com o lado ranurado virado para cima e o lado convexo (arredondado) sobre a superfície.
Metades iguais: Prima com os polegares os dois lados do comprimido.
Quartos iguais: Prima com o polegar o meio do comprimido.
Intervalo de segurança: Não aplicável.
Precauciones especiais de conservación: Manter fora da vista e do alcance das crianças. Conservar a temperatura inferior a 30 °C. Qualquer porção de comprimido não administrado deve ser devolvida ao blister aberto e utilizado dentro de 4 dias. Não administrar depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo depois de VAL. A validade refere-se ao último dia do mês.
Advertências especiais:
Precauciones especiais para utilização em animais: Em animais com disfunção hepática e renal, o regime posológico deve ser cuidadosamente avaliado e a administração do medicamento veterinário baseada numa avaliação risco/benefício realizada pelo médico veterinário. Aconselha-se precaução na administração a pequenos herbívoros que não sejam os indicados na secção "Contraindicaciones". Devido à variabilidade provável (temporal, geográfica) na ocorrência de resistência de bactérias a amoxicilina, recomendamos-se colheitas de amostras para exames bacteriológicos e antibiogramas. Sempre que possível, o medicamento veterinário só deve ser administrado com base em antibiogramas. A administração do medicamento veterinário que não siga as instruções dadas neste folheto pode aumentar a prevalência de resistência bacteriana à amoxicilina e pode diminuir a eficácia do tratamento com outros antimicrobianos beta-lactâmicos ou com outras classes de antimicrobianos, devido ao potencial para resistência cruzada. As políticas antimicrobianas oficiais, nacionais e locais devem ser tidas em consideração quando o medicamento veterinário é administrado.
Precauciones especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento aos animais: As penicilinas e as cefalosporinas podem causar hipersensibilidade (alergia) após injeção, inalação, ingestão ou contato com a pele. A hipersensibilidade às penicilinas pode causar sensibilidade cruzada com as cefalosporinas e vice-versa. As reações alérgicas a estas substâncias podem ocasionalmente ser graves. Não manuseie este medicamento veterinário se souber que é sensível ou se foi aconselhado a não trabalhar com este tipo de preparações. Manuseie este medicamento veterinário com extremo cuidado para evitar a exposição, tomando todas as precauções recomendadas. Se, após a exposição, desenvolver sintomas como, por exemplo, uma erupção cutânea, deve consultar um médico e mostrar-lhe esta advertência. Edema da face, lábios ou olhos ou dificuldade em respirar são sintomas mais graves e exigem atenção médica urgente. Lavar as mãos após o manuseamento dos comprimidos.
Utilização durante a gestação ou a lactação: Os estudos de laboratório efetuados em animais não revelaram, até à data, quaisquer efeitos teratogénicos, fetotóxicos ou maternotóxicos. Contudo, como não foram realizados estudos em caelhas gestantes ou lactantes, recomenda-se administrar o medicamento veterinário apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.
Interacção com outros medicamentos e outras formas de interacção: O cloranfenicol, os macrólidos, as sulfonamidas e as tetraciclinas podem inibir o efeito antibacteriano das penicilinas devido ao início rápido de ação bacteriostática. Deve ter-se em consideração o potencial para reatividade cruzada alérgica com outras penicilinas. As penicilinas podem aumentar o efeito dos aminoglucósidos.
Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos): No caso de sobredosagem, não se conhecem outras reações adversas além das descritas na secção "Reações adversas".
Precauciones especiais de eliminação do medicamento não utilizado ou dos seus desperdícios: O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com a legislação em vigor.
Data da última aprovação do folheto informativo: Outubro de 2014
Outras informações: Uso veterinário. Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária. Só pode ser administrado sob controlo do médico veterinário.
 Caixa de cartão de 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 ou 50 blisters de 10 comprimidos. Caixa de cartão contendo 10 caixas de cartão separadas, contendo cada 1 blister de 10 comprimidos. É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.
 Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, queira contactar o representante local do titular da Autorização de Introdução no Mercado.
 Dechra Veterinary Products SLU, c/ Balmes 202, 6A, 08006 Barcelona, Espanha

Comprimido divisível.



Product: Amoxicibactin - ES-IT-PT - 250 mg - Leaflet	Proof: 1 (CC)	Date: 06-11-2015	Proof:	Date:
Dimensions:..... 210 mm x 450 mm	2 (CC)	12-11-2015		
Primary brand name font size: 23pt	3 (CC)	12-11-2015		
Primary brand description font size:..... 13.8pt	4 (CC)	13-11-2015		
Body text font size: 8pt	5 (CC)	09-12-2015		
Item code: To be added by Le Vet	6 (CC)	22-01-2016		
Pharmacode: N/A	7 (CC)	13-04-2016		
	8 (CC)	14-04-2016		

STYLE DEVIATIONS

Tablet moved to the bottom right on each occasion due to a lack of space.
 Condensed font has been used due to a lack of space.

Pantone reference guide Colours to be printed: BLACK	Regulatory	Date
Do not print CUTTER GUIDE	Marketing	Date
	Technical.....	Date

