

## PŘÍBALOVÁ INFORMACE = ETIKETA

### MICROAMOX 300mg/g premix pro medikaci krmiva

#### 1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE

##### Výrobce:

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A. Via Affarosa 4, 42010 Rio Saliceto (RE), Itálie

##### Držitel rozhodnutí o registraci

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A. Viale Corassori 62, 41100 Modena, Itálie

#### 2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

**MICROAMOX 300mg/g premix pro medikaci krmiva**

Amoxicillinum

#### 3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Přípravek obsahuje v 1 g:

##### Léčivá látka

Amoxicillinum trihydricum	345 mg
---------------------------	--------

(což odpovídá 300 g Amoxicillinum báze)

##### Pomocné látky

Butylhydroxytoluen	1,0 mg
Sodná sůl methylparabenu	1,8 mg
Sodná sůl propylparabenu	0,2 mg

##### Léková forma

Premix pro medikaci krmiva  
Bílý až světležlutý zrnitý prášek

#### 4. INDIKACE

Lokální a septikemické infekce prasat způsobených grampozitivními a gramnegativními bakteriemi citlivými na amoxicilin. Jde především o streptokokovou infekci prasat a respirační onemocnění způsobená *Actinobacillus pleuropneumoniae* a *Pasteurella multocida*.

#### 5. KONTRAINDIKACE

Amoxicilin, obdobně jako všechna ostatní beta-laktamová antibiotika, je potenciální alergen. Podle dostupných literárních údajů a na základě experimentů z použití amoxicilinu u cílových zvířat lze říci, že tento efekt nebyl prakticky prokázán.

Nepoužívat v případě přecitlivělosti na léčivou látku, peniciliny a cefalosporiny nebo na některou z pomocných látek.

Nepoužívat u morčat, králíků a zvířat s rozvinutými předžaludky.

Vzhledem k tomu, že amoxicilin přechází do mléka, nedoporučuje se podávat přípravek v laktaci.

## 6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Nejsou známy. Jestliže zaznamenáte jakékoliv závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které nejsou uvedeny na této etiketě, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

## 7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Prasata

## 8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Denní příjem přípravku v krmné dávce by měl obsahovat 15 mg amoxicilinu/kg ž.hm.

Množství přípravku pro zamíchání v krmivu, zohledňující úroveň příjmu krmiva v různých stádiích chovu, je uvedeno v tabulce níže:

Příjem krmiva	kg premixu / 1000 kg krmiva
1 % živé hmotnosti	5,00 kg / 1000 kg krmiva
3 % živé hmotnosti	1,66 kg / 1000 kg krmiva
5 % živé hmotnosti	1,00 kg / 1000 kg krmiva

Přípravek se podává po dobu pěti dnů.

## 9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Perorální podání.

Přípravek MICROAMOX se musí přesně a dobře zamíchávat v krmivu a je nutno vždy zohlednit množství denního příjmu krmiva zvířaty a živé hmotnosti zvířat.

## 10. OCHRANNÁ LHŮTA

Maso prasat: 7 dnů

## 11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dosah dětí

Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Uchovávejte v suchu.

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na etiketě.

Doba použitelnosti po zamíchání do krmiva: 3 měsíce.

## 12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Neuplatňuje se.

Vzhledem k tomu, že amoxicilin přechází do mléka, nedoporučuje se podávat přípravek v laktaci.

Amoxicilin nemá teratogenní nebo embryotoxické účinky.

Nedoporučuje se podávat současně s přípravkem jiná bakteriostatická léčiva. Inkompatibility nejsou známy.

Amoxicilin je prasaty dobře snášen.

### **Zvláštní opatření pro použití u zvířat**

Přípravek se nesmí podávat zvířatům - přežvýkavcům s funkčními předžaludky.

### **Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům**

V průběhu aplikace přípravku nekuřte, nejezte a nepijte.

Po použití přípravku si důkladně umyjte ruce vodou a mýdlem.

Peniciliny a cefalosporiny mohou po injekci, inhalaci, požití nebo po kožním kontaktu vyvolat hypersensitivitu (alergii). Hypersensitivita na peniciliny může vést ke zkříženým reakcím s cefalosporiny a naopak. Příležitostně mohou být alergické reakce na tyto látky i vážné a mohou vyústit až v těžký alergický šok.

Lidé se známou přecitlivělostí na peniciliny a/nebo cefalosporiny by se měli vyhnout kontaktu s veterinárním léčivým přípravkem.

Pokud se rozvinou postexpoziční příznaky jako kožní vyrážka, vyhledejte lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři. Otok obličeje, rtů, očí nebo potíže s dýcháním jsou vážné symptomy a je doporučeno v těchto případech vyhledat lékařské ošetření.

S přípravkem zacházejte obezřetně, zamezte možné inhalaci přípravku, požití nebo kontaktu s pokožkou a s očima. Při nakládání s veterinárním léčivým přípravkem by se měly používat osobní ochranné prostředky skládající se z ochranného oděvu, respirační masky, gumových či latexových rukavic a ochranných brýlí. Pokud dojde k zasažení očí nebo k přímému kontaktu přípravku s pokožkou, zasažené místo omyjte velkým množstvím vody.

### **13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA**

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

### **14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE**

Únor 2011

### **15. DALŠÍ INFORMACE**

Uchovávat mimo dosah dětí.

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Musí být respektována úřední pravidla pro míchání medikovaných premixů do konečných krmiv.

Distributor pro ČR: **SEVARON s.r.o.**  
Palackého třída 163a  
612 00 Brno  
www.sevaron.cz

**Balení:** 10 kg, 25 kg

**Č.reg.:** 98/064/04-C

**Č.š.:** {číslo}

**Exp.:** {měsíc/rok}