

## VALMISTEYHTEENVETO

### **1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI**

AMOXIVAL VET 200 mg tabletti koiralle  
Amoksisilliini

### **2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS**

**Vaikuttava aine:**

Amoksisilliini..... 200,00 mg  
Vastaten amoksisilliinitrihydraattia ..... 229,60 mg

**Apuaineet:**

Natriumbentsoaatti (E 211)

Täydellinen apuaineluettelo, katso kohta 6.1.

### **3. LÄÄKEMUOTO**

Pyöreä, beige, kaksoisjakouurrettu tabletti, joka voidaan puolittaa.

### **4. KLIINiset TIEDOT**

#### **4.1 Kohde-eläinlaji**

Koira

#### **4.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain**

Koira: Amoksisilliinille herkkien mikrobioiden aiheuttamien ruoansulatuskanavan, hengitysteiden, virtsateiden, sukuelinten, ihmisen ja haavojen bakteeri-infektioiden hoito.

#### **4.3. Vasta-aiheet**

Ei saa antaa eläimelle, jonka tiedetään olevan ylläherkkä penisilliineille, muille beetalaktaamiantibiooteille tai valmisteen apuaineille.

Ei saa antaa eläimelle, jolla on vakava munuaisten toimintahäiriö, johon liittyy anuria tai oliguria.

Ei saa antaa kanille, marsulle, hamsterille, gerbillille eikä sinsillalle. Ei saa käyttää beetalaktamaasia tuottavia bakteereja vastaan.

Ei saa käyttää tilanteissa, joissa esiintyy resistenssiä beetalaktaamiantibiooteille.

#### **4.4 Erityisvaroitukset**

Ei ole.

#### **4.5 Käytöön liittyvät erityiset varotoimet**

##### **Eläimiä koskevat erityiset varotoimet**

Mikrobilääkehoitoja koskevat viranomaisohjeet ja paikalliset ohjeet tulee ottaa huomioon laajakirjoisia mikrobilääkkeitä käytettäessä. Hoitoa aloittaessa suositellaan asianmukaisen herkkyysmääritynksen

tekoä. Valmisten käyttö valmisteyhteenvedosta poiketen saattaa lisätä amoksisilliinille resistenttien bakteerien esiintyvyttä ja heikentää betalaktaamiantibioottien tehoa.

Muiden, kuin kohdassa 4.3 mainittujen, pienien kasvinsyöjen hoidossa on noudatettava varovaisuutta.

#### **Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudata tätä**

Penisilliini ja kefalosporiinien irrosoiminen, inhabiiminen, nauttiminen suun kautta tai ihokontakti voi aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa).

Yliherkkyys penisilliineille voi aiheuttaa ristireaktioita kefalosporiineille ja päinvastoin. Näiden aineiden aiheuttamat allergiset reaktiot voivat joskus olla vakavia.

Älä käsittele valmistetta, jos tiedät herkistyneesi sille tai sinua on neuvottu välttämään tällaisten valmisteiden käsitelyä.

Käsittele valmistetta hyvin varovaisesti, jotta et altistuisi sille, ja noudata kaikkia suositeltuja varotoimia. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, esimerkiksi ihottumaa, käänny lääkärin puoleen ja näytä hänen tämä varoitus. Kasvojen, huualten tai silmien alueen turvotus tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita ja vaativat kiireellistä lääkärinhoitoa.

Pese kädet käytön jälkeen.

#### **4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vaikavuus)**

Valmisten annon jälkeen voi esiintyä ruoansulatuskanavan oireita (ripuila, oksentelua). Joskus voi esiintyä allergisia reaktioita. Tapauksissa, joissa esiintyy allergiaa, hoito tulee lopettaa.

#### **4.7 Käyttö tiineyden, laktaation tai muninnan aikana**

Laboratoriotutkimuksissa (rotta, hirvi) ei havaittu alkiotoksisuutta eikä teratogeenisuutta muutoin kuin suuria annoksia käytettäessä. Valmistetta voidaan käyttää tiineyden tai laktaation aikana ainoastaan hoidosta vastaavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

#### **4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset**

Bakteriostaatisesti vaikuttavien mikrobilääkkeiden (makrolidien, sulfonamidien tai tetrasyklisiinien) samanaikainen käyttö kumoaa amoksisilliinin bakterisidisen vaikutuksen.

Penisilliinit saattavat voimistaa aminoglykosidien vaikutusta.

#### **4.9 Annostus ja antotapa**

Suun kautta.

10 mg/kg amoksisilliinia kahdesti vuorokaudessa 5 päivän ajan tai pidempään klinisestä vasteesta riippuen.

Tabletit voidaan puolittaa.

Paino (kg)	Tabletteja kahdesti vuorokaudessa
>5 -10<	0,5
>10 -20<	1
>20-30<	1,5
>30 -40<	2

Tabletit sisältävät makuaineita ja ne voidaan antaa suoraan koiran suuhun tai lisätä tarvittaessa ruokaan. Jotta amoksilliinin biologinen hyötyosuus olisi mahdollisimman hyvä, valmiste tulee antaa mieluiten suoraan suuhun eikä aterioiden yhteydessä.

Aliannostuksen välttämiseksi oikea annostus tulee varmistaa määrittämällä koiran paino mahdollisimman tarkasti.

#### **4.10 Yliannostus (oireet, häätöimeneiteet, vatsalääkkeet) (tarvittaessa)**

Amoksilliinin toksisuus on hyvin vähäistä lhaa syövillä kotieläimillä. Ohjeannoksen yhteydessä raportoitua satunnaista rippia lukuun ottamatta, vahingossa tapahtuva yliannostus ei todennäköisesti aiheuta mitään haittavaikutuksia. Yliannostustapauksessa saattaa esiintyä myös muita oireita kuten keskushermoston kiihottuneisuutta tai kouristuksia.

#### **4.11 Varoaika**

Ei oleellinen.

### **5. FARMAKOLOGISET OMNAISUUDET**

Farmakoterapeuttiin ryhmä: systeemisesti vaikuttavat infektiolääkkeet  
ATCvet-koodi: QJ01CA04

#### **5.1 Farmakodynamika**

Amoksilliini vaikuttaa bakterisidisesti. Se heikentää bakteerien soluseinää ja vaurioittaa niiden rakenteita siten, että ne kuolevat jakautuessaan. Vaikutus johtuu lääkkeen aiheuttamista muutoksista solukalvon peptidoglykaaneissa. Amoksilliini tehoaa useimpiin grampositiivisiin bakteereihin (beetalaktamaaseja tuottavia *Staphylococcus*-kantoja lukuun ottamatta) ja moniin grammnegatiivisiin bakteereihin. Se tehoaa useimpiaan anaerobeihin (beetalaktamaaseja tuottavia *Bacteroides fragilis* -kantoja lukuun ottamatta). Yleisesti herkkiä bakteereja ovat *Streptococcus* spp, *Staphylococcus* spp., *Haemophilus* spp., *Proteus* spp., *Pasteurella* spp ja *Clostridium* spp. Amoksilliini tehoaa huonommin *E. coli*-bakteereihin, jotka ovat yleensä resistenttejä. Amoksilliinin bakterisidinen teho *in vitro* korreloii hyvin sen terapeuttiisiin ominaisuuksiin *in vivo*.

#### **5.2 Farmakokinetiikka**

Koirilla amoksilliinin systeeminen hyötyosuus on noin 60–70 %. Amoksilliinin jakautumistilavuus on pieni, proteiineihin sitoutuminen vähäistä (noin 13 %) ja eliminaation puolintumisaika lyhyt, noin 1–2 tuntia, mistä johtuen valmistetta on annettava usein.

Imeytyksen jälkeen suurimmat amoksilliinipitoisuudet saavutetaan munuaisissa (virtsa) ja sapessa, tämän jälkeen maksassa, keuhkoissa, sydämessä ja pernassa. Amoksilliini jakautuu likvoiin vain vähäisessä määrin, elleivät eläimen aivokalvot ole tulehtuneet.

### **6. FARMASEUTTISET TIEDOT**

#### **6.1 Apuaineet**

Keksiaromi, jossa natriumbentsoaattia (E 211)  
Inaktivoitu hiiva (*Saccharomyces cerevisiae*)  
Ammoniumglykyrritsaatti  
Magnesiumstearaatti

Püdioksi, kolloidinen, vedetön  
Kroskarmelloosinatrium  
Mikrokiteinen selluloosa

## **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Ei tunneta.

## **6.3 Kestoaika**

Avaamattoman pakauksen kestoaika: 2 vuotta.  
Sisäpakauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kestoaika: 12 tuntia.

## **6.4 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet**

Säilytä alle 25° C lämpötilassa.  
Osittain käytetty tabletti on säilytettävä avatussa läpipainopakkauksessa ja käytettävä 12 tunnin kulussa.

## **6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakauksen kuvaus**

Lämpösinetöity PVC/Al-läpipainopakkaus.

Pahvikotelo, jossa 1 läpipainopakkaus, jossa 10 tablettia (10 tablettia)  
Pahvikotelo, jossa 2 läpipainopakkausta, joissa kussakin 10 tablettia (20 tablettia)  
Pahvikotelo, jossa 20 läpipainopakkausta, joissa kussakin 10 tablettia (200 tablettia)

Kaikkia pakauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

## **6.6 Erityiset varotoimet käyttämättömien lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jätemateriaalien hävittämiseelle**

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Ceva Santé Animale  
10, av. de la Ballastière  
33500 Libourne  
RANSKA

## **8. MYYNTILUVAN NUMERO**

23198

## **9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ /UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

11.11.2008

## **10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

05.10.2021

## **MYYNTIÄ, TOIMITTAMISTA JA/TAI KÄYTTÖÄ KOSKEVA KIELTO**

Ei oleellinen.

# **PRODUKTRESUMÉ VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDEL**

## **1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN**

AMOXIVAL VET 200 mg tablett för hund  
Amoxicillin

## **2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

Aktiv substans :

Amoxicillin .....	200,00 mg
i form av amoxicillintrihydrat .....	229,60 mg

Hjälpmäne:

Natriumbensoat (E 211)

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

## **3. LÄKEMEDELSFORM**

Rund, beige, skårad tablett delbar i två delar.

## **4. KLINISKA UPPGIFTER**

### **4.1 Djurslag**

Hund.

### **4.2 Indikationer, specificera djurslag**

Hund: Behandling av bakteriella infektioner i mag-tarmkanal, respirationsorgan och urogenitalia samt hud och sårinfektioner orsakade av mikroorganismer känsliga för amoxicillin.

### **4.3 Kontraindikationer**

Skall inte användas till djur med känd överkänslighet mot penicilliner eller andra β-laktamer eller något hjälpmäne

Skall ej ges till djur med kraftigt nedsatt njurfunktion och samtidig anuri eller oliguri

Skall inte användas till kanin, marsvin, hamster, ökenråttor eller chinchillor.

Skall inte användas vid infektioner med β-laktamasproducerande bakterier eller när resistens mot β-laktamantibiotika föreligger .

### **4.4 Särskilda varningar**

Inga kända.

### **4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning**

*Särskilda försiktighetsåtgärder för djur*

Officiella, nationella och lokala riktlinjer beträffande korrekt användning av bredspektrumantibiotika

medel bör beaktas.

Användning av produkten skall om möjligt baseras på bestämningar av känslighet för antibiotika.

Användning av denna produkt på annat sätt än vad som anges i produktresumén kan öka förekomsten av bakterier vilka är resistenta mot amoxicillin. Effekten av behandling med betalaktamantibiotika kan också minska.

Försiktighet skall iakttagas vid användning till andra små växtätare än de som nämns under sektion 4.3.

#### *Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur*

Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka överkänslighet (allergi) vid injektion, inhalering, intag eller hudkontakt.

Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner med cefalosporiner och vice versa. Allergiska reaktioner mot dessa ämnen kan ibland vara allvarliga.

Personer som är överkänsliga för amoxicillin eller som rekommenderats att inte arbeta med sådana läkemedel ska inte hantera detta veterinärmedicinska läkemedel.

Hantera detta läkemedel med stor försiktighet för att undvika exponering, och vidta alla rekommenderade skyddsåtgärder.

Om du utvecklar symptom efter en exponering, såsom hudutslag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Svullnad i ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter, är mer allvarliga symptom och kräver akut medicinsk vård.

Tvätta händerna efter administrering.

#### 4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Efter administrering kan gastrointestinala symptom (diarré, kräkning) förekomma. Allergiska reaktioner kan någon gång uppstå. Vid allergiska reaktioner skall behandlingen avbrytas.

#### 4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Laboratoriestudier på råttor och möss har inte givit belägg för teratogena eller fetotoxiska effekter bortsett från vid höga doser. Det veterinärmedicinska läkemedlet skall användas under dräktighet och laktation först efter risk-nyttabedömning utförd av veterinären.

#### 4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Den baktericida effekten av amoxicillin kan påverkas vid samtidig användning av bakteriostatiskt verkande antibiotika (makrolider, sulfonamider och tetracykliner).

Penicilliner kan öka effekten av aminoglykosider.

#### 4.9 Dos och administreringssätt

Oral administrering.

10 mg amoxicillin/kg kroppsvikt två gånger dagligen under 5 på varandra följande dagar, eller längre, beroende på klinisk respons.

Tabletterna kan delas på mitten:

Kroppsvikt (kg)	Antal tabletter två gånger dagligen
>5 - < 10	0,5
>10 - < 20	1
>20 - < 30	1,5
>30 - < 40	2

Tabletterna är smaksatta och kan ges direkt i munnen eller blandas i maten om nödvändigt. För optimal biotillgänglighet av amoxicillin, är det första administreringssättet att föredra och tabletterna bör då administreras skilt från fodergiva.

För att uppnå korrekt dosering och undvika underdosering skall kroppsvikten fastställas så riktigt som möjligt.

#### 4.10 Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift) (om nödvändigt)

Amoxicillin har mycket låg toxicitet hos domesticerade köttätare. Bortsett från enstaka fall av diarré, som finns rapporterat vid användning av rekommenderad dos, finns det inga biverkningar att vänta sig från en oavsiktig överdosering. Vid fall av överdosering, skulle ytterligare symptom såsom centralhervös excitation eller kramper kunna förekomma.

#### 4.11 Karenstid(er)

Ej relevant.

### 5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Antibakteriella betalaktamer, penicilliner  
ATCvet kod: QJ01CA04

#### 5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Amoxicillin har en baktericid verkan; den orsakar förstörelse av de bakteriella cellväggarna, bakterien blir ömtålig, vilket resulterar i att bakterien dör under delningen. Verkan kommer från induktion av en förändring av peptidoglykaner i cellmembranet. Amoxicillin är effektivt mot de flesta Grampositiva bakterier (bortsett från  $\beta$ -laktamasproducerande *Staphylococcus*-stammar) och mot ett stort antal Gramnegativa bakterier. Det är aktivt mot de flesta anaerober (bortsett från *Bacteroides fragilis* som producerar  $\beta$ -laktamaser). Bakterier som vanligtvis är känsliga hör till grupperna *Streptococcus* spp, *Staphylococcus* spp., *Haemophilus* spp., *Proteus* spp., *Pasteurella* spp och *Clostridium* spp. Amoxicillin är mindre effektivt mot *E. coli* bakterier, vilka tenderar att vara resistenta. Den baktericida verkan av amoxicillin *in vitro* korreleras väl med dess terapeutiska egenskaper *in vivo*.

#### 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Hos hundar är den systemiska biotillgängligheten av amoxicillin runt 60 till 70 %. Amoxicillin har en låg distributionsvolym, en låg grad av proteinbindning (cirka 13 %) och en kort eliminationshalveringstid på cirka 1-2 timmar, vilket bidrar till att en frekvent administrering av läkemedlet krävs.

Efter absorption, uppnås de högsta koncentrationerna av amoxicillin i njurar (urin) och galla, sedan lever, lungor, hjärta och mjälte. Distribution av amoxicillin till cerebrospinalvätskan är låg såvida meningerna inte är inflammerade.

### 6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

## **6.1 Förteckning över hjälpmännen**

Smakämne med kexsmak innehållande natriumbensoat (E 211)  
Inaktiverad jäst (*Saccharomyces cerevisiae*)  
Ammoniumglycyrrhizat  
Magnesiumstearat  
Vattenfri kolloid kiseldioxid  
Kroskarmellosnatrium  
Mikrokristallin cellulosa

## **6.2 Inkompatibiliteter**

Inga kända.

## **6.3 Hållbarhet**

Hållbarhet i öppnad förpackning 2 år.  
Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 12 timmar

## **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras vid högst 25° C  
Kvarvarande tablettdel skall förvaras i blistret och användas inom 12 timmar.

## **6.5 Inre förpackning (förpackningstyp och material)**

PVC/aluminium värmeförslutna blister.

Kartong med 1 blister x 10 tablett (10 tablett)  
Kartong med 2 blister x 10 tablett (20 tablett)  
Kartong med 20 blister x 10 tablett (200 tablett)

## **6.6. Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen**

Ej använt läkemedel och avfall skall kasseras enligt gällande anvisningar

## **7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Ceva Santé Animale  
10, av. de la Ballastière  
33500 Libourne  
Frankrike

## **8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

23198

## **9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

11.11.2008

## **10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

05.10.2021

**FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER ANVÄNDNING**

Ej relevant.