

Para tratamento das
**infecções causadas
por microrganismos**
sensíveis à ação da amoxicilina

PRODIAMOX

PRODIAMOX 500 mg/g pó oral para administração na água de bebida
para **SUÍNOS, FRANGOS, PERÚS e PATOS**



PRODIVET ZN

PRODIAMOX

PRODIAMOX 500 mg/g pó oral para administração na água de bebida
para **SUÍNOS, FRANGOS, PERÚS** e **PATOS**

NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO PRODIAMOX 500 mg/g pó oral para administração na água de bebida para suínos, frangos, perús e patos.

DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS Cada grama contém: Substância ativa: Amoxicilina tri-hidratada 500 mg.

FORMA FARMACÉUTICA Pó oral para administração na água de bebida.

DIMENSÕES DAS EMBALAGENS 1 kg e 400 grs.

ESPÉCIES-ALVO Suínos, Frangos, PerúS e Patos.

INDICAÇÕES Infecções causadas por microrganismos sensíveis à ação da amoxicilina, afetando o trato intestinal, respiratório e urogenital em aves, ou secundário a infecções virais (pasteurelose, colibacilose, estafilococos e estreptococos, actinobacilose, salmonelose). **SUÍNOS:** para o tratamento de infecções causadas por *Streptococcus suis*. **FRANGOS:** para tratamento da pasteurelose e colibacilose. **PERÚS:** para tratamento de pasteurelose. **PATOS:** para o tratamento de infecções causadas por *Streptococcus bovis*, *Pasteurella anatipetifer* e *Escherichia coli*.

CONTRA-INDICAÇÕES Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa, ou ao excipiente. Não administrar por via oral a coelhos, cobaias e hamsters porque a amoxicilina, tal como as outras aminopenicilinas, tem uma ação importante sobre população bacteriana cecal. Não administrar a Equídeos porque a amoxicilina, tal como as outras aminopenicilinas, tem uma ação importante sobre população bacteriana cecal. Não administrar por via oral a animais com rúmen funcional.

REAÇÕES ADVERSAS Podem ocorrer com a administração do medicamento veterinário reações de hipersensibilidade que podem ir de exantema cutâneo até ao choque anafilático. Sintomas gastrointestinais tais como vômitos e diarreia podem igualmente ocorrer. Podem ocorrer suprainfecções por microrganismos não sensíveis após o uso prolongado do medicamento veterinário. Caso detete efeitos graves ou outros efeitos não mencionados neste folheto, informe o médico veterinário.

DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO Via de administração: oral, na água de bebida. **SUÍNOS:** 20 mg amoxicilina / kg peso vivo cada 24 horas durante 4 dias. Dissolver o medicamento veterinário em água, dependendo do consumo de água e do peso total dos animais. **FRANGOS:** 15 mg amoxicilina / kg peso vivo cada 48 horas. O tratamento deve durar 3 a 5 dias, dependendo da severidade da infecção. Dissolver 150 g do medicamento veterinário em 450 litros de água; com esta solução recém preparada, 5000 kg de aves podem ser medicadas para um dia. **PATOS:** 20 mg amoxicilina / kg peso vivo cada 48 horas durante 3 dias. Dissolver o medicamento veterinário em água, dependendo do consumo de água e do peso total dos animais. **PERÚS:** 15 a 20 mg amoxicilina / kg peso vivo cada 48 horas durante 5 dias. Dissolver o medicamento veterinário em água, dependendo do consumo de água e do peso total dos animais.

INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA Devido à forma de administração e dado que o consumo de água depende da condição clínica dos animais, a concentração antimicrobiana deve ser ajustada ao consumo médio diário para assegurar uma dosagem correta.

INTERVALO DE SEGURANÇA Carne e vísceras: **Suínos:** 6 dias, **Frangos:** 1 dia, **Patos:** 7 dias, **Perús:** 5 dias. Não administrar a aves poedeiras cujos ovos se destinem ao consumo humano. Não utilizar nas 4 semanas anteriores ao começo do período de postura nem durante a postura.

ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS *Advertências especiais para cada espécie-alvo* Não administrar a aves poedeiras cujos ovos se destinem ao consumo humano. Não utilizar nas 4 semanas anteriores ao começo do período de postura nem durante a postura. *Precauções especiais para utilização em animais:* A administração do medicamento veterinário deve ser baseada em testes de susceptibilidade e deve ter em consideração os procedimentos oficiais, nacionais e regionais relacionados com os agentes antimicrobianos. A utilização inapropriada do medicamento veterinário poderá provocar o aumento da prevalência de bactérias resistentes à amoxicilina e diminuir a eficácia do tratamento com o medicamento. Aconselha-se a utilizar o medicamento preparado dentro das primeiras 24 horas inutilizando-se a quantidade não consumida. Os condutores de água de beber (tanques, tubos e tetinas) devem ser limpos corretamente no fim de cada medicação. *Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento aos animais* As penicilinas e cefalosporinas podem causar hipersensibilidade após a injeção, inalação, ingestão ou contato com a pele. Foram observadas reações de hipersensibilidade cruzada entre penicilinas e cefalosporinas. Pessoas com conhecida sensibilidade às penicilinas e/ou cefalosporinas devem evitar o contato com o medicamento veterinário. Manusear cuidadosamente o medicamento veterinário de modo a evitar inalação do pó e contato com os olhos/pele enquanto é adicionado à água de bebida, tendo as seguintes precauções: Não manipular o medicamento em caso de alergia às penicilinas e/ou cefalosporinas; Manipular o medicamento com cuidado para evitar inalar o pó assim como o contato com pele e olhos durante a sua incorporação na água tomando precauções específicas: Tomar as medidas adequadas para evitar a disseminação de pó durante a incorporação do medicamento na água de bebida; Levantar uma máscara anti-pó (em conformidade com a norma EN140FFP1), luvas, macaco de trabalho e óculos de segurança aprovados; Evitar o contato com a pele e os olhos. Em caso de contato lavar abundantemente com água limpa; Não fumar, comer ou beber enquanto se manipula o medicamento. Se aparecerem sintomas após a exposição, como uma erupção cutânea, consultar um médico e apresentar estas advertências. A inflamação da cara, lábios e olhos ou dificuldade respiratória são sinais mais graves que requerem atenção médica urgente. *Utilização durante a gestação, a lactação e a postura de ovos* Estudos de laboratório efectuados em ratos não revelaram quaisquer efeitos teratogénicos, fetotóxicos e maternotóxicos. A segurança da utilização do medicamento veterinário não foi determinada em porcas gestantes ou em lactação. Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável. Não administrar a aves poedeiras. Não administrar nas 4 semanas que antecedem o início do período de postura. *Interações medicamentosas e outras formas de interação* Não administrar o medicamento veterinário simultaneamente com neomicina porque bloqueia a absorção oral das penicilinas. A amoxicilina, tal como todos os antibióticos bactericidas, não deve ser administrada de forma concomitante com antibióticos bacteriostáticos. Deve considerar-se a possibilidade de reação alérgica cruzada com outras penicilinas. *Sobredosagem* Não descrita. A amoxicilina apresenta uma ampla margem de segurança. *Incompatibilidades* Não aplicável.

PRAZO DE VALIDADE Prazo de validade após diluição ou reconstituição de acordo com as instruções: 24 horas. Não administrar depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem.

PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO Manter fora do alcance e da vista das crianças. Não conservar acima de 25°C. Conservar em local seco. Proteger da luz. **PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO** O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com a legislação em vigor.

MENÇÃO "EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO" E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária. MVG.

NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO 193/01/09NFVPT.

OUTRAS INFORMAÇÕES É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações. **Apresentações:** Sacos de 1 kg; Sacos de 400 g; Caixa contendo 15 sacos de 1 kg.

Titular da autorização de introdução no mercado:

PRODI VET ZN

NUTRIÇÃO E COMÉRCIO DE PRODUTOS QUÍMICOS,
FARMACÉUTICOS E COSMÉTICOS, SA

Av. Infante D. Henrique nº 333-H 3º piso Esc.41,
1800-282 Lisboa - Portugal