

INFORMATION FÜR TIERHALTENDE

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe www.tierarzneimittel.ch

PACKUNGSBEILAGE

AmoxiCat® 40 ad us. vet., teilbare Tabletten für Katzen

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber: Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier, hotline@biokema.ch.

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller: Ceva Santé Animale, Boulevard de la communication, Zone autoroutière, 53950 Louverné, Frankreich.

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

AmoxiCat® 40 ad us. vet., teilbare Tabletten für Katzen.

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 Tablette enthält:

Wirkstoff:

Amoxicillin (als A. Trihydrat) 40 mg.

Runde, beigefarbene, kreuzförmig eingeritzte Tabletten, die in zwei Hälften geteilt werden können.

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Behandlung von Infektionen verursacht durch Amoxicillin-empfindliche Keime bei Katzen.

5. GEGENANZEIGEN

AmoxiCat® 40 darf nicht an Penicillin überempfindliche Katzen verabreicht werden.

Nicht an Kaninchen, Meerschweinchen, Hamster oder Rennmäuse verabreichen.

Nicht anwenden bei Tieren mit schwerer Nierenfunktionsstörung, die von geringerer oder fehlender Harnproduktion begleitet wird.

6. NEBENWIRKUNGEN

Verdauungsstörungen wie Durchfall, Übelkeit und Erbrechen können beobachtet werden.

7. ZIELTIERART(EN)

Katzen.

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Zur Verabreichung über das Maul.

1 Tablette AmoxiCat® 40 pro 4 kg Körpergewicht (entspricht 10 mg Amoxicillin pro kg Körpergewicht) alle 12 Stunden während 5 Tagen

Dosierungsschema:

Katzengewicht (K) in kg	Anzahl der Tabletten, die morgens und abends verabreicht werden sollen	Dosis (mg / kg)
1,5 < K ≤ 2,5	½ Tablette	8,0-13,3
2,5 < K ≤ 4,5	1 Tablette	8,9-16,0
4,5 < K ≤ 6,5	1 ½ Tabletten	9,2-13,3
6,5 < K ≤ 8,5	2 Tabletten	9,4-12,3

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Nicht zutreffend.

10. WARTEZEIT(EN)

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Bei Raumtemperatur lagern (15°C – 25°C).

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis mit EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart: Da das Tierarzneimittel aromatisiert ist, besteht die Gefahr, dass Hunde und Katzen die Tabletten gezielt aufsuchen und übermässig aufnehmen. Aus diesem Grund ist das Präparat für Tiere unerreichbar aufzubewahren.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender: Der Wirkstoff in AmoxiCat® sowie verwandte Wirkstoffe (Penicilline und Cephalosporine) können nach Einatmen, Verschlucken oder Hautkontakt Überempfindlichkeit (Allergie) verursachen.

Allergische Reaktionen auf diese Substanzen können schwerwiegend sein.

Vermeiden Sie bei Überempfindlichkeit den Kontakt mit dem Produkt.

Bei Hautrötungen den Rat eines Arztes einholen.

Bei Ödemen im Gesicht, an den Lippen und Augen oder bei Atembeschwerden sofort einen Arzt aufsuchen.

Nach Gebrauch des Produkts Hände waschen.

Trächtigkeit und Laktation: Studien an Labortieren haben kein Potential für Fehlbildungen des Embryos gezeigt.

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels, während der Trächtigkeit und der Laktation ist nicht belegt. Zur Anwendung bei trächtigen oder laktierenden Kätzinnen nur auf der Grundlage einer tierärztlichen Beurteilung der Nutzen-Risiko-Bewertung.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen: Das Medikament sollte nicht zusammen mit gewissen anderen Antibiotika (zB aus der Tetracyclinfamilie) angewendet werden.

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel): Für dieses Tierarzneimittel gibt es keine Untersuchungen zu Überdosierungen. Allfällige Folgen sind symptomatisch zu therapieren.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

15.06.2021

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter www.swissmedic.ch und www.tierarzneimittel.ch.

15. WEITERE ANGABEN

Schachteln mit 1 oder 10 Blister mit je 12 teilbaren Tabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrössen in Verkehr gebracht.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung.

Swissmedic 52'869.

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaber in Verbindung.