

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

AmoxiDog® S 200 ad us. vet., comprimés sécables pour chiens

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 comprimé contient :

Substance active :

Amoxicilline (sous forme tri-hydraté) 200 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé beige, rond, incisés en forme de croix et pouvant être divisés en deux moitiés.

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Chiens.

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Traitement chez le chien des infections bactériennes à germes sensibles à l'amoxicilline, en particulier infections de l'appareil respiratoire (pneumonie, bronchite, tonsillite, rhinite, laryngotrachéite), de la peau (plaies infectées, abcès, dermatites bactériennes) et du système digestif (cholangiohépatite, gastro-entérite).

4.3 Contre-indications

Ne pas utiliser chez les chiens présentant une hypersensibilité connue aux pénicillines ou à d'autres substances du groupe β -lactame. Ne doit pas être administré aux lapins, cobayes, hamsters, gerbilles et chinchillas.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Ne pas dépasser la dose prescrite. Ne pas prolonger inutilement la période de traitement. À utiliser avec précaution en cas d'insuffisance hépatique ou rénale.

Comme les comprimés sont aromatisés, il y a un risque que les chiens et les chats les cherchent et les absorbent accidentellement. Pour cette raison, conserver les comprimés hors de portée des animaux.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Les pénicillines et les céphalosporines peuvent provoquer une hypersensibilité (allergie) lorsqu'elles sont injectées, inhalées, prises par voie orale ou en contact avec la peau. Une allergie aux pénicillines peut entraîner une allergie croisée aux céphalosporines et vice versa. Les réactions allergiques à ces substances peuvent parfois être graves.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue ou les personnes à qui il est déconseillé d'utiliser de tels produits doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Utilisez le produit conformément à toutes les précautions recommandées pour éviter l'exposition. Si des symptômes tels qu'une éruption cutanée apparaissent après l'exposition, vous devez consulter un médecin et lui faire part de cet avertissement. Les symptômes tels que le gonflement du visage, des lèvres ou des paupières, ou la difficulté à respirer sont graves et nécessitent une attention médicale immédiate.

Lavez-vous les mains après avoir utilisé les comprimés.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Après administration, des symptômes digestifs (diarrhée, vomissements) peuvent apparaître.

Des réactions allergiques occasionnelles (réactions cutanées, anaphylaxie) peuvent survenir. En cas d'allergies, le traitement doit être interrompu.

4.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

AmoxiDog[®] S 200 peut être utilisé au cours de la gestation et de la lactation.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Les macrolides et les tétracyclines peuvent inhiber l'action des pénicillines en raison de leur action bactériostatique rapide.

4.9 Posologie et voie d'administration

Voie orale.

4 à 10 mg d'amoxicilline par kg de poids corporel matin et soir pendant 5 jours au minimum. Lors de traitement d'infections dues à des bactéries à Gram négatif ainsi que chez les jeunes animaux, l'administration de la dose la plus élevée est généralement recommandée. Au cas où les comprimés doivent être morcelés en deux, la coupure doit se faire à l'aide d'un couteau.

4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Il n'existe aucune étude sur les surdosages pour ce médicament vétérinaire. Les conséquences éventuelles devront faire l'objet d'un traitement symptomatique.

4.11 Temps d'attente

Sans objet.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique: Antibiotique pour usage systémique.

Code ATCvet: QJ01CA04

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

AmoxiDog[®] S 200 contient l'antibiotique amoxicilline, une pénicilline semi-synthétique. Elle agit en altérant les structures de la paroi bactérienne, fragilisant ainsi la bactérie, qui meurt en se divisant. L'amoxicilline possède un effet bactéricide rapide contre la plupart des bactéries à Gram positif et vis-à-vis d'un grand nombre de bactéries à Gram négatif. Elle est aussi active vis-à-vis de nombreuses anaérobies. Les bactéries habituellement sensibles appartiennent en particulier aux espèces suivantes : *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Shigella spp.*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Pasteurella spp.*

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Après administration orale, l'amoxicilline est rapidement absorbée. Elle est très faiblement métabolisée, l'élimination intervenant principalement par voie urinaire sous forme inchangée. La demi-vie d'élimination est de ce fait relativement courte, de l'ordre de deux heures. L'amoxicilline est faiblement liée aux protéines plasmatiques (20% environ) et est largement distribuée aux différents organes

5.3 Propriétés environnementales

Pas de données disponibles.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Arôme biscuit

Levure sèche de *Saccharomyces cerevisiae*

Glycyrrhizinate d'ammonium

Stéarate de magnésium

Dioxyde de silicium hautement dispersé

Croscarmellose de sodium

Cellulose microcristalline

6.2 Incompatibilités majeures

Aucune connue.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 36 mois.

6.4 Précautions particulières de conservation

À conserver en dessous de 25°C.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Etui de 2 ou 10 blisters PVC/Aluminium de 10 comprimés sécables.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

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

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Swissmedic 56'874 001 2 blisters de 10 comprimés.

Swissmedic 56'874 004 10 blisters de 10 comprimés.

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation : 09.12.2004

Date du dernier renouvellement : 22.05.2019

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

23.09.2020

INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Sans objet.