

## Information für Tierhaltende

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

### PACKUNGSBEILAGE

AmoxiDog<sup>®</sup> S 200 ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde

#### 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](mailto:hotline@biokema.ch).

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

#### 2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

AmoxiDog<sup>®</sup> S 200 ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde

#### 3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 Tablette enthält:

**Wirkstoff:**

Amoxicillin (als trihydrat) 200 mg

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

#### 4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Behandlung von bakteriellen Infektionen beim Hund verursacht durch Amoxicillin empfindliche Keime, insbesondere Infektionen der Atemwege, der Haut (Wunden, Hautinfektionen, Abszesse, bakterielle Hautentzündungen) und des Verdauungstraktes.

#### 5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei Hunden mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Penicillinen oder anderen Substanzen der  $\beta$ -Laktam-Gruppe.

Darf nicht an Kaninchen, Meerschweinchen, Hamster, Gerbil und Chinchilla verabreicht werden.

#### 6. NEBENWIRKUNGEN

Nach der Verabreichung können Verdauungssymptome (Durchfall, Erbrechen) auftreten.

Gelegentlich können allergische Reaktionen (Hautreaktionen, akute allergische Reaktion) auftreten.

Bei Allergien sollte die Behandlung abgebrochen werden.

## **7. ZIELTIERART(EN)**

Hunde.

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

Oral.

4 bis 10 mg Amoxicillin pro kg Körpergewicht morgens und abends während mindestens 5 Tagen. Für die Behandlung von Infektionen mit Gram negativen Bakterien sowie bei Jungtieren wird im Allgemeinen die höhere Dosierung empfohlen.

## **9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG**

Falls Tabletten aufgrund des Dosierungs-Schemas halbiert werden müssen, soll die Teilung mit Hilfe eines Messers erfolgen.

## **10. WARTEZEIT(EN)**

Nicht zutreffend.

## **11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Nicht über 25°C lagern.

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

Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

## **12. BESONDERE WARNHINWEISE**

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren: Die vorgeschriebene Dosierung nicht überschreiten. Die Behandlung nicht unnötig verlängern. Bei Leber- oder Niereninsuffizienz ist bei der Anwendung Vorsicht geboten.

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: Penicilline und Cephalosporine können bei Injektion, Inhalation, oraler Aufnahme oder Hautkontakt eine Allergie auslösen. Eine Allergie gegen Penicilline kann zu einer Kreuzallergie gegen Cephalosporine führen und umgekehrt. Allergische Reaktionen auf diese Substanzen können bisweilen schwerwiegend sein.

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit oder Personen, denen von der Anwendung solcher Produkte abgeraten wurde, sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

Wenden Sie das Arzneimittel unter Einhaltung aller empfohlenen Vorsichtsmaßnahmen an, um eine Exposition zu vermeiden. Falls es nach einer Exposition zur Entwicklung von Symptomen wie Hautausschlag kommt, sollten Sie einen Arzt aufsuchen und ihm diesen Warnhinweis vorlegen.

Symptome wie Anschwellen des Gesichts, der Lippen oder Augenlider oder Atemnot sind ernst zu nehmen und bedürfen einer sofortigen ärztlichen Versorgung.

Nach Anwendung der Tabletten Hände waschen.

Trächtigkeit und Laktation: AmoxiDog® S 200 kann während der Trächtigkeit oder der Laktation verabreicht werden.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen: Makrolide und Tetracycline können die Wirkung von Penicillinen hemmen.

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

### **13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORUNG 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**

23.09.2020

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) und [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

### **15. WEITERE ANGABEN**

Schachtel mit 2 oder 10 Blister mit je 10 teilbaren Tabletten

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrössen in Verkehr gebracht.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 56'874

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