	FICHA TÉCNICA SILMOX CL	Dpto: TÉCNICO	Código: FT PF 46
		Rev.: 01	Pág.: 1

1. IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E DA EMPRESA

Nome do Produto: SILMOX CL

Número da Licença do Produto: 062/2003

Validade do Produto: 2 (dois) anos após a data de fabricação.

Responsável Técnico: Dr. Alan Fioroni Kastein CRF/SP 31.640.

Nome da Empresa: Vansil Indústria Comércio e Representações LTDA.

Endereço: Rua João Augusto Cirelli, 640. CEP: 13.690-000. Descalvado SP.

Telefone: (19) 3583-1597

Fax: (19) 3583-1597

E-mail: vansil@vansil.com.br

Site: www.vansil.com.br

2. DADOS GERAIS SOBRE O PRODUTO

a) Forma Farmacêutica: Comprimidos Revestidos.

b) Apresentação: Cartucho contendo Strip de Alumínio com 10 e 20 comprimidos; Display contendo 100, 200, 500 e 1000 comprimidos.

c) Composição:


Cada comprimido de 50 mg (Amoxicilina + Ácido Clavulânico) contém:

Amoxicilina (Amoxicilina Tri-hidratada)	40 mg
Ácido Clavulânico (Clavulanato de Potássio)	10 mg
Excipiente q.s.p	200 mg

Cada comprimido de 100 mg (Amoxicilina + Ácido Clavulânico) contém:

Amoxicilina (Amoxicilina Tri-hidratada)	80 mg
Ácido Clavulânico (Clavulanato de Potássio)	20 mg
Excipiente q.s.p	400 mg

ELABORADOR: André Luiz Cokely Ribeiro	APROVADOR: Lívia Bueno Pessoa	PUBLICAÇÃO:
---	---	--------------------

	FICHA TÉCNICA SILMOX CL	Dpto: TÉCNICO	Código: FT PF 46
		Rev.: 01	Pág.: 2

Cada comprimido de 150 mg (Amoxicilina + Ácido Clavulânico) contém:

Amoxicilina (Amoxicilina Tri-hidratada)	120 mg
Ácido Clavulânico (Clavulanato de Potássio)	30 mg
Excipiente q.s.p.	600 mg

Cada comprimido de 200 mg (Amoxicilina + Ácido Clavulânico) contém:

Amoxicilina (Amoxicilina Tri-hidratada)	160 mg
Ácido Clavulânico (Clavulanato de Potássio)	400 mg
Excipiente q.s.p.	800 mg

Cada comprimido de 300 mg (Amoxicilina + Ácido Clavulânico) contém:

Amoxicilina (Amoxicilina Tri-hidratada)	240 mg
Ácido Clavulânico (Clavulanato de Potássio)	60 mg
Excipiente q.s.p.	1200 mg


Cada comprimido de 600 mg (Amoxicilina + Ácido Clavulânico) contém:

Amoxicilina (Amoxicilina Tri-hidratada)	480 mg
Ácido Clavulânico (Clavulanato de Potássio)	120 mg
Excipiente q.s.p.	2400 mg

d) Via de administração: Oral.

e) Indicações de uso:

ELABORADOR: André Luiz Cokely Ribeiro	APROVADOR: Lívia Bueno Pessoa	PUBLICAÇÃO:
---	---	--------------------

	FICHA TÉCNICA SILMOX CL	Dpto: TÉCNICO	Código: FT PF 46
		Rev.: 01	Pág.: 3

SilmoX CL apresenta um amplo espectro de atividade, atuando contra bactérias Gram-positivas e Gram-negativas (inclusive cepas produtoras de beta-lactamases). Tal característica, associada a excelente distribuição e persistência da associação Amoxicilina e Ácido Clavulânico no organismo animal, permitem a utilização do medicamento nos variados processos infecciosos de cães e gatos, tais como: infecções periodontais (cepas sensíveis de bactérias aeróbicas e anaeróbicas), piodermites e infecções dos tecidos moles (*Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus intermedius*, *Escherichia coli*, *Proteus spp*, *Pasteurella spp*, *Streptococcus spp*, *Corynebacterium spp*, *Bacillus spp*, *Fusobacterium necrophorum*, *Moraxilla spp*), infecções do trato urinário (incluindo aquelas causadas por cepas sensíveis de: *Escherichia coli*), infecções respiratórias (produzidas por: *Staphylococcus spp*, *Pasteurella spp*, *Bordetella bronchiseptica*, *Haemophilus spp*, *Streptococcus spp*), Infecções do trato gastrintestinal (tais como as diarreias causadas por *Escherichia coli*, *Klebsiella spp*, *Proteus spp*, *Salmonella spp*).

f) Posologia e modo de uso:

Administrar o produto diretamente da embalagem na base da língua do animal, inteiro ou fragmentado, de acordo com a dose. O comprimido poderá ser mastigado ou engolido inteiro. Assegure-se de que o animal tenha deglutido toda a quantidade do medicamento fornecida. Em cães e gatos, a eficácia terapêutica do produto não é significativamente afetada pela ingestão concomitante de alimento. Manter água a vontade.

A duração do tratamento é de 5 a 7 dias consecutivos, duas vezes ao dia ou a critério do médico veterinário. No caso das piodermites, a terapia poderá se prolongar por até 21 dias e nas infecções de trato urinário poderá durar de 10 a 14 dias. O tempo máximo do tratamento não deve exceder a 30 dias. Se não ocorrer melhora clínica em 5 dias, a terapia deverá ser suspensa e o caso reavaliado.

ELABORADOR: André Luiz Cokely Ribeiro	APROVADOR: Lívia Bueno Pessoa	PUBLICAÇÃO:
---	---	--------------------



**FICHA TÉCNICA
SILMOX CL**

Dpto: TÉCNICO

Código: FT PF 46

Rev.: 01

Pág.: 4

Comprimidos de SilmoX CL 50 mg:

Peso	Quantidade do produto
2 kg	½ comp.
4 kg	1 comp.
6 kg	1 e ½ comp.
8 kg	2 comp.

Comprimidos de SilmoX CL 200 mg:

Peso	Quantidade do produto
8 kg	½ comp.
16 kg	1 comp.
24 kg	1 e ½ comp.
32 kg	2 comp.

Comprimidos de SilmoX CL 100 mg:

Peso	Quantidade do produto
4 kg	½ comp.
8 kg	1 comp.
12 kg	1 e ½ comp.
16 kg	2 comp.

Comprimidos de SilmoX CL 300 mg:

Peso	Quantidade do produto
12 kg	½ comp.
24 kg	1 comp.
36 kg	1 e ½ comp.
48 kg	2 comp.

Comprimidos de SilmoX CL 150 mg:

Peso	Quantidade do produto
6 kg	½ comp.
12 kg	1 comp.
18 kg	1 e ½ comp.
24 kg	2 comp.


Comprimidos de SilmoX CL 600 mg:

Peso	Quantidade do produto
24 kg	½ comp.
48 kg	1 comp.
60 kg	1 e ½ comp.
72 kg	2 comp.

ELABORADOR:
André Luiz Cokely Ribeiro

APROVADOR:
Lívia Bueno Pessoa

PUBLICAÇÃO:

	FICHA TÉCNICA SILMOX CL	Dpto: TÉCNICO	Código: FT PF 46
		Rev.: 01	Pág.: 5

g) Precauções: Caso ocorra prenhes durante ou logo após o tratamento, informar imediatamente ao médico veterinário. O profissional também deverá ser notificado se o animal estiver amamentando.

h) Modo de Conservação:

O produto deve ser mantido na embalagem original até a completa utilização, a temperatura ambiente (15 a 30° C), ao abrigo da luz solar, umidade e calor, fora do alcance de crianças e animais domésticos.

i) Contraindicações: O medicamento é contraindicado para equinos, coelhos e pequenos herbívoros devido á intolerância gastrointestinal que pode produzir.

Como o produto contém uma penicilina semissintética, verifique se há antecedentes alérgicos antes de administrá-lo. No caso de reações alérgicas, usar adrenalina e medicação de suporte adequado sob orientação do médico veterinário.

A segurança da administração do produto em fêmeas prenhes ou em período de reprodução ainda não foi bem estabelecida.

O produto não é recomendado para cadelas e gatas amamentando seus filhotes.

O medicamento deve ser administrado com cuidado na presença de insuficiência renal grave. Tal condição requer uma observação clinica minuciosa, pois a dose segura poderá ser menor que a usualmente recomendada.

3. FARMACOCINÉTICA

NA.

4. FARMACODINÂMICA

NA.

ELABORADOR: Mayara Victorello	APROVADOR: Livia Bueno Pessoa	PUBLICAÇÃO:
---	---	--------------------