GEBRAUCHSINFORMATION FÜR

KEFAVET VET 250 mg Filmtabletten

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

<u>BE</u>

Zulassungsinhaber und Hersteller, der für die

Prodivet pharmaceuticals s.a./ n.v. Chargenfreigabe verantwortlich ist:

Hagbenden 39C Orion Corporation
B-4731 Eynatten P.O.Box 65

Belgien FI-02101 Espoo

Tel: +32 (0)87 852025 Finlande Fax: +32 (0)87 866820 Finlande Tel +358 104261

e-mail: info@prodivet.com

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher

Hersteller: <u>Mitvertrieb:</u>

Orion Corporation
P.O.Box 65
Prodivet pharmaceuticals s.a./ n.v.
Hagbenden 39C

P.O.Box 65 FI-02101 Espoo Hagbenden 39C B-4731 Eynatten

Finlande Belgien

Fax: +32 (0)87 866820 e-mail: info@prodivet.com

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

KEFAVET VET 250 mg Filmtabletten Cefalexin

3. WIRKSTOFF UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Pro Tablette:

Wirkstoff:

Cefalexinmonohydrat entsprechend 250 mg wasserfreiem Cefalexin.

Sonstige Bestandteile:

Laktosemonohydrat Saccharin-Natrium

Titan-Dioxid (E171).

Beschreibung der Tablette:

weiße bis gelbliche, runde (diameter ca. 10 mm), bikonvexe Tablette mit einer Bruchrille auf einer Seite. "CX" oberhalb der Bruchrille und "250" unterhalb der Bruchrille.

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Für die Behandlung von Harnwegsinfektionen und rezidivierenden schweren Hautinfektionen bei Hunden.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Cephalosporinen oder Penicillin oder einen der sonstigen Bestandteile.

Nicht anwenden wenn Resistenzen gegen Cephalosporine und Penicillin auftreten. Nicht bei Kaninchen, Meerschweinchen, Hamster und Wüstenrennmäuse anwenden.

6. NEBENWIRKUNGEN

Leichte Durchfälle und Erbrechen wurden, meist bei Beginn der Behandlung beobachtet. Bei schweren Nebenwirkungen im Magen- und Darmbereich sollte die Behandlung abgebrochen und ein Tierarzt zu Rate gezogen werden.

Falls Sie Nebenwirkungen insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. **ZIELTIERART(EN)**

Hund

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

Die Dosierung wird für jedes Tier individuell festgelegt. Beachten Sie die Anweisungen Ihres Tierarztes.

Falls nötig, können die Tabletten entweder direkt in das Maul des Tieres gegeben werden oder zerkleinert und dem Futter beigemengt werden.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Keine.

10. WARTEZEIT

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

In der Originalverpackung unter 25 °C aufbewahren um den Inhalt vor Licht und Feuchtigkeit zu schützen.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Karton angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Bei bekannter Niereninsuffizienz muss die Dosis reduziert werden. Die neue Dosierung wird von Ihrem Tierarzt festgelegt.

Gebrauch des Produktes anders als in der Packungsbeilage beschrieben kann die Anzahl Bakterien, die gegen Cefalexin resistent sind,erhöhen und die Wirksamkeit einer Behandlung mit andern Beta-Lactam Antibiotika aufgrund der möglichen Kreuzresistenz verringern.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Nach Injektion, Inhalation, Einnahme oder Hautkontakt können Cephalosporine und Penizilline Überempfindlichkeitsreaktionen (Allergie) auslösen. Überempfindlichkeit gegen Penizilline kann zu Kreuzreaktionen gegenüber Cephalosporine führen und umgekehrt. Allergische Reaktionen gegenüber diesen Substanzen können gelegentlich schwerwiegend sein.

Wenden Sie das Tierarzneimittel nicht an wenn Sie wissen, dass Sie sensibilisiert sind oder wenn Ihnen geraten wurde, nicht in Kontakt mit solchen Substanzen zu treten.

Behandeln Sie dieses Tierarzneimittel mit großer Sorgfalt, um den Kontakt zu vermeiden und ergreifen Sie alle empfohlenen Vorsichtsmaßnahmen. Nach Gebrauch Hände waschen.

Falls Sie nach einer Exposition Symptome wie Hautausschlag entwickeln, sollten Sie ärztlichen Rat einholen und dem Arzt die Packungsbeilage oder das Etikett zeigen. Schwellungen von Gesicht, Lippen, Augen oder Atembeschwerden, sind ernstere Symptome und erfordern dringend ärztliche Hilfe.

Im Falle einer versehentlichen Einnahme, vor allem durch ein Kleinkind, holen Sie sofort ärztlichen Rat ein und zeigen dem Arzt die Packungsbeilage oder das Etikett.

Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels während Trächtigkeit und Laktation ist nicht belegt. Nur anwenden nach entsprechender Nutzen-Risiko-Bewertung durch den behandelnden Tierarzt.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Aufgrund unerwünschter pharmakodynamischer Wechselwirkungen, wird Cefalexin nicht gleichzeitg mit bakteriostatisch wirksamen Pharmazeutika verabreicht.

Die gleichzeitige Anwendung von Cephalosporinen der ersten Generation mit Aminoglycoside-Antibiotika oder manchen Diuretika wie Furosemid kann das Risiko von Nephrotoxizität erhöhen.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel):

Es hat sich herausgestellt das als akutes Symptom einer Cefalexin-Vergiftung nach oraler Einnahme von 500 mg/kg Erbrechen auftritt. Nach oraler Verabreichung von 200 und 400 mg/kg Cefalexin über 365 Tage wurden übermäßige Speichelproduktion und, bei manchen Tieren, Brechreiz beobachtet.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

Dezember 2014

15. WEITERE ANGABEN

Packungsgrößen:

14, 20, 28, 70 und 140 Tabletten

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Falls weitere Informationen über das Arzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.

BE: BE-V330924 LU: V/225/11/01/1046 Verschreibungspflichtig