

BIPACKSEDEL FÖR

KEFAVET vet. 250 mg filmdragerade tabletter

KEFAVET vet. 500 mg filmdragerade tabletter

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Orion Corporation

Orionintie 1

FI-02200 Espoo

Finland

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

KEFAVET vet. 250 mg filmdragerade tabletter

KEFAVET vet. 500 mg filmdragerade tabletter

cefalexin

3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

En tablett innehåller: Cefalexinmonohydrat motsvarande 250 mg eller 500 mg vattenfri cefalexin.

Övrigt: Laktosmonohydrat, sackarinnatrium, titandioxid (E171).

Beskrivning av tablettarna:

250 mg: Vit till gulaktig, rund, kupad tablett (diameter ca 10 mm) med brytskåra på ena sidan, "CX" ovanför skåran, "250" under skåran.

500 mg: Vit till gulaktig, avlång, kupad tablett (storlek ca 7 x 18 mm) med brytskåra på båda sidorna.

4. INDIKATIONER

För behandling av urinvägsinfektion och återkommande svåra hudinfektioner hos hund.

5. KONTRAIKATIONER

Ska inte användas vid överkänslighet mot cefalosporiner eller penicilliner eller mot några hjälpämnen.

Ska inte användas vid förekomst av resistens mot cefalosporiner eller penicilliner.

Ska inte ges till kanin, marsvin, hamster eller ökenråtta.

6. BIVERKNINGAR

Lindrig diarré och kräkning har observerats, vanligen i början av behandlingsperioden. Vid allvarliga biverkningar från mage eller tarm ska behandlingen avbrytas och veterinär kontaktas.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Hund

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG

Doseringen är anpassad efter individuellt djur. Följ veterinärens rekommendationer. Kefavet vet. tabletter ges direkt i djurets mun eller krossas och blandas med fodret.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Inga särskilda anvisningar.

10. KARENSTID

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C. Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt. Fuktkänsligt.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Om det är känt att djuret har nedsatt njurfunktion skall dosen reduceras. Dosen bestäms av veterinären. Användning, som avviker från rekommendationerna, kan öka prevalensen av bakterier resistenta mot cefalexin. På grund av dess potential för att utveckla korsresistens kan även effekten vid behandling med andra beta-laktamantibiotika minska.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur

Cefalosporiner och penicilliner kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergi) vid injektion, inhalation, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner för cefalosporiner och vice versa. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan emellanåt vara allvarliga. Hantera inte detta läkemedel om du vet att du är överkänslig eller om du avråts från att komma i kontakt med denna typ av läkemedel.

Hantera detta läkemedel med stor försiktighet för att undvika exponering. Tvätta händerna efter användning.

Om du utvecklar symtom efter exponering, såsom hudutslag, ska du uppsöka läkare och visa läkaren denna bipacksedel eller etiketten. Svullnad i ansikte, läppar eller ögon, eller andningssvårigheter, är allvarliga symtom och kräver omedelbar medicinsk behandling.

Vid oavsiktlig förtäring, gäller särskilt för små barn, sök omedelbart läkarvård och visa bipacksedeln eller etiketten för läkaren.

Användning under dräktighet eller laktation

Det veterinärmedicinska läkemedlets säkerhet har inte fastställts under dräktighet och digivning. Använd bara efter risk/nytta-värdering av ansvarig veterinär.

Andra läkemedel och Kefavet vet

Cefalexin ska inte ges samtidigt som bakteriostatiska läkemedel då oönskade farmakodynamiska interaktioner kan uppstå (läkemedlen kan påverka varandras effekt).

Vid samtidig användning av första generationens cefalosporiner, t.ex. cefalexin, och aminoglykosider (en annan typ av antibiotika) samt vissa vätskedrivande läkemedel, t.ex. furosemid, kan risken för njurskada öka.

Överdoser

Det akuta tecknet på cefalexintoxicitet efter en peroral dos på 500 mg/kg har visats vara kräkning. Salivering och enstaka kräkningar har setts efter perorala doser på 200 och 400 mg/kg cefalexin under 365 dagar.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använt veterinärmedicinskt läkemedel och avfall skall bortskaffas enligt gällande anvisningar.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

2018-02-05

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningsstorlekar:

Kefavet vet. tabletter 250 mg: 14, 20, 28, 70 och 140 st.

Kefavet vet. tabletter 500 mg: 14, 28, 30, 70 och 140 st.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Information lämnas av:

Orion Pharma AB

Animal Health, Danderyd