

FYLGISEÐILL

Cefabactin vet 500 mg töflur fyrir hunda

1. Heiti og heimilisfang markaðsleyfishafa og þess framleiðanda sem ber ábyrgð á lokasamþykkt, ef annar

Markaðsleyfishafa:

Heiti: Le Vet Beheer B.V.
Heimilisfang: Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Holland

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Heiti: Lelypharma B.V.
Heimilisfang: Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Holland

2. Heiti dýralýfs

Cefabactin vet 500 mg töflur fyrir hunda
cefalexin

3. Virk(t) innihaldsefni og önnur innihaldsefni

Ein tafla inniheldur:

Virk(t) innihaldsefni:

Cefalexín (sem cefalexín einhýdrat) 500 mg

Ljósbrún með brúnum dílum, kringlótt og kúpt tafla
með krosslagra deliliskoru á annarri hlíðinni.
Töflunum má skipta í 2 eða 4 jafna hluta.

4. Ábending(ar)

Meðferð við sýkingum í hundum af völdum baktería
sem eru næmar fyrir cefalexíni, svo sem:

Sýkingar í öndunarvegum, einkum berkjulungnabólgá
af völdum *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus* spp.,
Escherichia coli og *Klebsiella* spp.

Þvagfærasýkingar af völdum *Escherichia coli*, *Proteus*
spp. og *Staphylococcus* spp.

Húdsýkingar af völdum *Staphylococcus* spp.

5. Frábendingar

Gefið ekki dýrum sem hafa ofnæmi fyrir virka efninu,
öðrumcefalospórínlyfjum, öðrum β-laktam lyfjum eða
einhverju hjálparefnanna. Gefið ekki kanínum, naggrið
um, hómstrum og stökkmúsum.

6. Aukaverkanir

Uppköst komu stundum fyrir hjá hundum sem fengu
meðferð með lyfjum sem innihalda cefalexín. Eins og á
við um önnur sýklalyf getur þetta lyf valdið niðurgang.
Við endurtekin uppköst og/eða niðurgang skal hætta
meðferðinni og leita ráða hjá dýralæknini. Fram getur
komið svefnhöfgi.

Í mjög sjaldgæfum tilvikum getur ofnæmi komið fram.
Ef ofnæmisviðbrögð koma fram skal hætta meðferð-
inni.

Tíðni aukaverkana er skilgreind samkvæmt eftirfarandi:

- mjög algengar (aukaverkanir koma fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 dýrum í hverri meðferð)
- algengar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 100 dýrum)
- sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 1.000 dýrum)
- mjög sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 10.000 dýrum)
- koma örsjaldan fyrir (koma fyrir hjá færri en 1 af hverjum 10.000 dýrum, þ.m.t. einstök tilvik).

Gerið dýralæknii viðvart ef vart verður alvarlegra auka-
verkana eða aukaverkana sem ekki eru tilgreindar í
fylgiseðlinum.

7. Dýrategund(ir)

Hundar

8. Skammtar fyrir hverja dýrategund, íkomu- leið(ir) og aðferð við lyfjagjöf

Til inntökum.

Ráðlagður skammtur er 15–30 mg cefalexín á hvert kg
af likamsþyngd tvísvar sinnum á dag, í minnst 5 daga

í röð. Dýralæknir sem sér um meðferðina getur ávísað
lengri meðferðartíma ef um er að ræða, til dæmis,
þvagrásarsýkingar eða húðbólgu af völdum baktería.

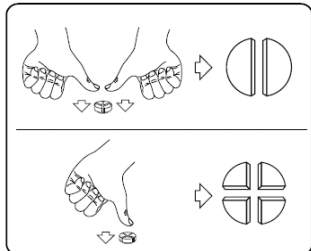
Til að tryggja réttan skammt skal ákvæða líkamsþyngd
eins nákvæmlega og unnt er til að forðast vanskömmtun.
Í eftirfarandi töflu eru leiðbeiningar um lyfjagjöf með
15 mg af cefalexíni á hvert kg líkamsþyngdar tvísvar
sinnum á dag.

Lyfjagjöf tvísvar sinnum á dag					
Líkamsþyngd	Skammtur mg	Cefabac- tín 50 mg	Cefabac- tín 250 mg	Cefabac- tín 500 mg	Cefabac- tín 1000 mg
>0,5 kg-0,8 kg	12,5	□			
>0,8 kg-1,6 kg	25	⊕			
>1,6 kg-2,5 kg	37,5	⊕			
>2,5 kg-3,3 kg	50	⊕			
>3,3 kg-5 kg	75	⊕ ⊙			
>5 kg-6,6 kg	100	⊕⊕			
>6,6 kg-8 kg	125	⊕⊕ ⊙	⊖		
>8 kg-10 kg	150	⊕⊕⊕			
>10 kg-12,5 kg	188		⊕		
>12,5 kg-16,6 kg	250		⊕	⊖	
>16,6 kg-20 kg	313		⊕ □		
>20 kg-25 kg	375		⊕ ⊙		
>25 kg-29 kg	438		⊕⊕		
>29 kg-33 kg	500		⊕⊕ ⊕	⊖	
>33 kg-41 kg	625			⊕ □	
>41 kg-50 kg	750			⊕ ⊙	⊕
>50 kg-58 kg	875			⊕⊕	
>58 kg-66 kg	1000			⊕⊕ ⊕	
>66 kg-83kg	1250				⊕ □

□ = ¼ tafla, ⊙ = ½ tafla, ⊕ = ¾ tafla, ⊕ = 1 tafla

9. Leiðbeiningar um rétta lyfjagjöf

Töflunum má skipta í 2 eða 4 jafna hluta til að tryggja nákvæma skömmutn. Setjið töfluna á sléttan flöt þannig að deiliskoran snúi upp og kúpta hliðin snúi að fletinum.



Helmingar: þrýstið með þumalfingri niður á sitt hvora hlið töflunnar.

Fjórðunar: þrýstið með þumalfingri niður á miðju töflunnar.

10. Biðtími fyrir afurðanýtingu

Á ekki við.

11. Geymsluskilyrði

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Geymsluþol eftir að innri umbúðir hafa verið rofnar: 4 dagar.

Geymið ekki við hærri hita en 25°C.

EKKI skal nota dýralyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á umbúðunum og öskjunní á eftir EXP.

Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem par kemur fram.

12. Sérstök varnaðarorð

Sérstakar varúðarreglur við notkun hjá dýrum

Vegna líklegs breytileika (m.t.t. tíma, staðar) í ónæmi baktería fyrir cefalexini, er mælt með sýnatökum og næmisprófun baktería.

Aðeins skal nota lyfið byggt á næmisprófun baktería sem hafa verið einangraðar úr dýrunum. Ef það er ekki

hægt skal byggja meðferðina á staðbundnum faraldsfræðilegum upplýsingum.

Taka skal mið af opinberum, lands- og svæðisbundnum reglum þegar dýralyfið er notað.

Ef lyfið er ekki notað í samræmi við leiðbeiningar sem eru í þessari samantækni að eiginleikum lyfs getur það aukið útbreiðslu baktería sem eru ónæmar fyrir cefalexini og dregið úr virkni meðferðar með öðrum beta-laktam sýklalyfjum vegna mögulegs krossónæmis. Hjá dýrum með langvinna skerta nýrnastarfsemi skal minnka skammtinni eða auka bilið milli lyfjagjafa. Töflurnar eru bragðbættar. Til að koma í veg fyrir að töflurnar séu teknar fyrir slysni skal geyma þær þar sem dýrin ná ekki til.

Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið

Penisillín og cefalospórín geta valdið ofnæmi eftir innþældingu, innöndun, innþoku eða snertingu við húð. Ofnæmi fyrir penisillíni getur leitt til víxlverkunar við cefalospórín og ófugt. Ofnæmvisiðbrögð við þessum lyfjum geta stundum verið alvarleg. Þeir sem hafa ofnæmi fyrir þessum lyfjum eða þeim sem hefur verið ráðlagt að vera ekki í snertingu við þessi lyf skulu ekki meðhöndla þetta dýralyf.

Meðhöndlið þetta dýralyf með mikilli varúð til að forðast snertingu við það og fylgið óllum ráðlöögum varúðarráðstöfunum. Ef fram koma einkenni eftir útsetningu fyrir dýralyfinu, s.s. útbroti í húð, skal leita til læknis og láta hanum vita um þessum varnaðarordum. Protí i andliti, vörum eða augum eða öndunarerfið leikar eru alvarlegrí einkenni og krefjast tafarlausrar læknisaðstoðar.

Ef sá sem annast lyfagjöf tekur dýralyfið inn fyrir slysni, skal tafarlaust leita til læknis og hafa meðferðis fylgiseðil eða umbúðir dýralyfins.

Þvoið hendur eftir notkun.

Notkun á meðgöngu og við mjólkurgjöf

Rannsóknir á rottum og müsum hafa ekki sýnt fram á vansköpunarvaldandi áhrif.

EKKI hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfins hjá hundum á meðgöngu og við mjólkurgjöf. Dýralyfið má

eingöngu nota að undangengnu ávinnings-/áhættumati dýralæknis.

Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Til að tryggja verkun skal ekki nota dýralyfið saman með bakteríuhemjandi sýklalyfum.

Samhlíða notkun fyrstu kynslóðar cefalóspórína ásamt amínoglykósið sýklalyfum eða sumum þvagræslyfum eins og furósemíði getur aukið hættuna á nýrnaskemmdum.

Ofskómmuntun (einkenni, bráðameðferð, móteitur)

Engar aðrar aukaverkanir eru þekktar en þær sem koma fram í kaflanum „Aukaverkanir“.

Við ofskómmuntun skal meðferð miðuð við einkennin.

13. Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar á ónotuðum lyfjum eða úrgangi, ef við á

EKKI má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða hjá dýralæknini um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

14. Dagsetning siðustu samþykktar fylgiseðilsins

20. júní 2016.

15. Aðrar upplýsingar

Á - PVC/PE/PVDC þynna

Pappaaskja með 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 eða 25 þynnun með 10 töflum

Pappaaskja sem inniheldur 10 stakar pappaöskjur, sem hver inniheldur 1 þynnu með 10 töflum.

EKKI er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.



Deilanleg tafla