

INDLÆGSSEDDEL
Cefabactin® Vet. 50 mg og 250 mg

Tabletter til hunde og katte

Den nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Veterinærlægemidlets navn

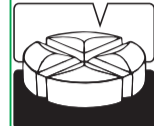
Cefabactin Vet. 50 mg tabletter til hunde og katte
Cefabactin Vet. 250 mg tabletter til hunde og katte

Sammensætning

Hver tablet indeholder:

Aktivt stof:

50 mg: Cefalexin (som cefalexinmonohydrat) 50 mg
250 mg: Cefalexin (som cefalexinmonohydrat) 250 mg
Lysebrun med brune prikker, rund og konveks tablet med smag, med en krydsformet delekærv på den ene side.
Tabletten kan deles i to eller fire lige store dele.



Dyrearter

Til hunde og katte.

Indikation(er)

Til behandling:

- Luftvejsinfektioner, især bronkopneumoni (lungebetændelse overvejende lokaliseret til større luftveje), forårsaget af *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus spp.*, *Escherichia coli* og *Klebsiella spp.*
- Urinvejsinfektioner forårsaget af *Escherichia coli*, *Proteus spp.* og *Staphylococcus spp.*
- Hudinfektioner hos katte forårsaget af *Staphylococcus spp.* og *Streptococcus spp.*, samt hudinfektioner hos hunde forårsaget af *Staphylococcus spp.*

Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, andre cefalosporiner, andre stoffer, der tilhører β -lactamgruppen, eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Må ikke anvendes i kendte tilfælde af modstandsdygtighed over for cefalosporiner eller penicilliner.

Må ikke anvendes til kaniner, marsvin, hamstere og orkenrotter.

Særlige advarsler

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:

Da forekomsten af cefalexin-resistente (modstandsdygtige) bakterier sandsynligvis varierer (tid og sted), anbefales bakteriologisk prøvetagning (indsamling af prøver, der fokuserer på at analysere bakterier) samt resistensbestemmelse. Veterinærlægemidlet bør kun bruges på baggrund af resistensbestemmelse af de bakterier, der blev isoleret fra dyrene. Hvis det ikke er muligt, skal behandlingen baseres på lokale oplysninger angående sygdomsprævalens (procentdel af individer med en given sygdom).

Brug af veterinærlægemidlet skal være i overensstemmelse med officiel, national og regional antimikrobiel politik (mod mikroorganismer). Anvendelse af veterinærlægemidlet, der afviger fra anvisningerne i produktresuméet, kan øge forekomsten af bakterier, der er resistente over for cefalexin, og kan nedsætte effektiviteten af behandling med andre antibiotika mod β -lactam pga. potentialet for krydsresistens.

I tilfælde af kronisk nyreinsufficiens (nedsat nyrefunktion) skal dosis reduceres, eller dosisintervallet skal øges. Tabletterne er tilsat smagsstoffer. For at undgå utilsigtet indtagelse skal tabletterne opbevares utilgængeligt for dyr.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Penicilliner og cefalosporiner kan forårsage overfølsomhed (allergi) efter injektion, inhalation, indtagelse eller hudkontakt. Overfølsomhed over for penicillin kan resultere i krydsreaktioner over for cefalosporin og omvendt. Allergiske reaktioner over for disse stoffer kan af og til være alvorlige. Du må ikke håndtere dette veterinærlægemiddel, hvis du ved, du er følsom over for det, eller hvis du er blevet frarådet at komme i kontakt med sådanne stoffer.

Håndtér veterinærlægemidlet med stor forsigtighed for at undgå eksponering og tag alle anbefalede forholdsregler. Hvis du udvikler symptomer såsom hududslæt, skal du søge lægehjælp og vise lægen denne advarsel. Hævelse af ansigt, læber eller øjne eller vejrtrækningsbesvær er mere alvorlige symptomer, som kræver øjeblikkelig lægehjælp.

For at undgå utilsigtet indtagelse af veterinærlægemidlet ved hændeligt uheld af et barn, skal delte eller ubrugte tabletter sættes tilbage i blisterlommen, og de skal igen placeres i den ydre æske.

I tilfælde af utilsigtet indtagelse ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten vises til lægen.

Vask hænderne efter brug.

Drægtighed og diegivning:

Laboratorieundersøgelser af rotter og mus har ikke afsløret virkninger, der er skadelige for fosteret.

Veterinærlægemidlets sikkerhed hos hunde og katte under drægtighed og diegivning er ikke fastlagt. Må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit/risk-forholdet.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

For at sikre veterinærlægemidlets effekt bør det ikke anvendes i kombination med bakteriostatika (undertrykker bakterievækst) antibiotika (makrolider, sulfonamider og tetracykliner). Samtidig brug af 1. generations-cefalosporiner med aminoglykosid-antibiotika eller visse diuretika (vanddrivende midler) såsom furosemid kan øge risikoen for nyreskade.

Overdosis:

Der kendes ingen andre bivirkninger end de, der er nævnt under punktet 'Bivirkninger'. I tilfælde af overdosering skal behandlingen være symptomatisk.

Bivirkninger

Hunde:

Sjældent (1 til 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr):	Overfølsomhedsreaktion (allergisk reaktion) ^a
Meget sjældent (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Opkastning ^b , Diarré ^b , Sløvhed

^a Behandlingen skal afbrydes.

^b I tilfælde af gentagen opkastning og/eller diarré skal behandlingen afbrydes, og man skal søge hjælp hos den behandelende dyrlæge.

Katte:

Meget almindelig (> 1 dyr ud af 10 behandlede dyr):	Opkastning ^a , Diarré ^a
Sjældent (1 til 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr):	Overfølsomhedsreaktion (allergisk reaktion) ^b
Meget sjældent (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Sløvhed

^a Let og forbigående. Symptomerne var reversible hos de fleste katte uden symptomatisk behandling.

^b Behandlingen skal afbrydes.

DUMMY PHARMACODE

Yellow = Free from text

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse eller den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem: Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S, Websted: www.meldenbivirkning.dk

Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Til oral anvendelse.

Den anbefalede dosis er 15-30 mg cefalexin pr. kg kropsvægt to gange dagligt mindst 5 dage i træk. Den ansvarlige dyrlæge kan ordinere et udvidet behandlingsforløb ved f.eks. urinvejsinfektion eller betændelse af huden forårsaget af bakterier.

For at sikre korrekt dosering og undgå underdosering bør legemsvægten beregnes så nøjagtigt som muligt.

Den følgende tabel er beregnet som en vejledning til at indgive veterinærlægemidlet med en dosisryghed på 15 mg cefalexin pr. kg kropsvægt to gange dagligt.

Administration to gange dagligt

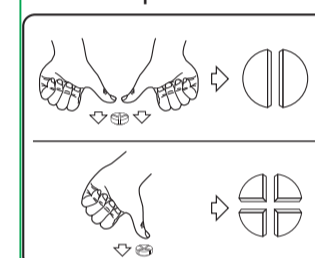
Kropsvægt	Dosis mg	Administration to gange dagligt			
		Cefabactin vet. 50 mg	Cefabactin vet. 250 mg	Cefabactin vet. 500 mg	Cefabactin vet. 1000 mg
>0,5 kg - 0,8 kg	12,5	⊖			
>0,8 kg - 1,6 kg	25	⊖			
>1,6 kg - 2,5 kg	37,5	⊖			
>2,5 kg - 3,3 kg	50	⊕			
>3,3 kg - 5 kg	75	⊕	⊖		
>5 kg - 6,6 kg	100	⊕	⊕		
>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 - 83 kg	1250			⊕	⊖

⊖ = ¼ tablet ⊖ = ½ tablet ⊕ = ¾ tablet ⊕ = 1 tablet

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Oplysninger om korrekt administration

Tabletten kan deles i 2 eller 4 lige store dele for at sikre præcis dosering. Placér tabletten på en flad overflade med delekærven opad.



Halve: Tryk ned med tommelfingrene på begge sider af tabletten.

Kvarte: Tryk ned med tommelfingeren midt på tabletten.

Tilbageholdelsestid(er)

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares over 25 °C.

Opbevaringstid for delte tabletter: 4 dage.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på æsken og blisterkortet efter udløbsdatoen.

Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.

Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald. Benyt returløbsordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende lægemidler.

Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

50 mg: MTnr. 56259

250 mg: MTnr. 56260

Kartonæske med 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 eller 25 blisterkort med 10 tabletter.

Kartonæske indeholdende 10 særskilte kartonæsker à 1 blisterkort med 10 tabletter. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Dato for seneste ændring af indlægssedlen

3. februar 2025

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelse:

Le Vet. Behaer B.V., Wiigenweg 7, 3421 TV Oudewater, Holland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

LelyPharma B.V., Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Holland

Lokale repræsentanter og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

Dechra Veterinary Products A/S, Mekuvej 9, 7171 Uldum, Danmark

+45 76 90 11 00

ASB01398

Product: Cefabactin Vet. - 250 mg/50 mg - DK - Leaflet - QRDV9	Proof: 4.1 (NH)	Date: 13-03-2025	Proof:	Date:
Dimensions:..... 165 mm x 480 mm				
Primary brand name font size:26pt				
Primary brand description font size:.....15.6pt				
Body text font size:11pt				
Item code: ASB01398				
Pharmacode: N/A				
Pantone reference guide Colours to be printed: BLACK	STYLE DEVIATIONS			
Do not print	REGULATORY AUTHORITIES' REQUESTS			
FOLDS CUTTER GUIDE	PC AREA TEXT AREA			

