

## INDLÆGSSEDDEL

Se den nyeste indlægsseddel på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk).

### 1. Veterinærlægemidlets navn

Cefa-Cure Vet., 1000 mg, tabletter

### 2. Sammensætning

Hver tablet indeholder:

#### Aktivt stof:

1000 mg cefadroxil svarende til 1050,0 mg cefadroxilmonohydrat.

### 3. Dyrearter

Til hund og kat.

### 4. Indikation(er)

Infektioner forårsaget af cefadroxilfølsomme mikroorganismer hos hund og kat.

### 5. Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, andre cefalosporiner, penicilliner eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Må ikke anvendes til planteædere og små gnavere.

### 6. Særlige advarsler

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

Brug af produktet bør baseres på følsomhedstest af bakterier isoleret fra de dyr, der skal behandles. Hvis dette ikke er muligt, bør behandlingen baseres på lokal epidemiologisk information om de pågældende bakteriers følsomhed. Anden anvendelse af produktet end beskrevet her kan øge forekomsten af bakterier, der er resistente over for cefalosporiner, og kan nedsætte effekten af behandling med andre antibiotika fra samme klasse eller forskellige klasser på grund af risiko for krydsresistens.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Ved overfølsomhed over for cefalosporiner bør kontakt med veterinærlægemidlet undgås.

Overfølsomhed over for cefalosporiner kan være forbundet med krydsreaktion over for penicilliner og vice versa. De allergiske reaktioner over for disse stoffer kan i enkelte tilfælde være alvorlige.

Håndter dette lægemiddel med stor forsigtighed for at undgå kontakt med det, idet det skal sikres, at alle anbefalede forholdsregler tages.

Vask hænderne efter brug.

Hvis du udvikler symptomer efter eksponering, såsom hududslæt, bør du søge lægehjælp og vise lægen indlægssedlen.

Hævelse af ansigt, læber eller øjne samt vejrtrækningsbesvær er mere alvorlige symptomer og kræver øjeblikkelig lægehjælp.

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

#### Drægtighed og diegivning:

Veterinærlægemidlets sikkerhed under drægtighed og laktation er ikke fastlagt. Laboratorieundersøgelser af rotter, mus og kaniner har ikke afsløret føtotoksiske virkninger.

#### Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Antagonisme er påvist mellem cefalosporiner og kemoterapeutika med hurtigt indsættende bakteriostatisk aktivitet.

Må ikke administreres sammen med bakteriostatiske antibiotika.

Samtidig brug af høje doser af cefalosporiner og nefrotoksiske lægemidler, såsom aminoglykosider eller potente diuretika (furosemid, ethacrynsyre og piretanid) kan have negative virkninger på nyrefunktionen.

Som med andre antibiotika, der hovedsageligt udskilles via nyrerne, kan der opstå systemisk akkumulering, når nyrefunktionen er nedsat. Indgiv ikke produktet sammen med andre nefrotoksiske antimikrobielle midler.

## 7. Bivirkninger

Hund, kat:

Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Hypersensitivitetsreaktion Diarré, Blød afføring, Opkastning
---	---

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](http://www.meldenbivirkning.dk)

## 8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Oral anvendelse.

10-20 mg/kg 2 gange dagligt.

Behandlingen skal fortsættes, indtil hunden eller katten har været feberfri eller symptomfri i mindst 48 timer.

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.

## **9. Oplysninger om korrekt administration**

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

## **10. Tilbageholdelsestid(er)**

Ikke relevant.

## **11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring**

Opbevares utilgængeligt for børn.

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringsforhold for dette veterinærlægemiddel.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på æsken. Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.

## **12. Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse**

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger 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.

## **13. Klassificering af veterinærlægemidler**

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

## **14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser**

MTnr.: 30109

1000 mg 1 x 5 tabletter

1000 mg 10 x 5 tabletter

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

## **15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen**

27. april 2026

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

## **16. Kontaktoplysninger**

### Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer  
Holland

### Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Aprilia Animal Health S.r.l.  
Via Nettunense  
Km 20, 238 Snc  
04011 Aprilia (LT)  
Italien

### Lokal repræsentant og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

MSD Animal Health A/S  
Havneholmen 25  
1561 København V  
Tlf.: 44 82 42 00