

INDLÆGSSEDDEL

Cefa-Cure® Vet., 50 mg, 200 mg og 1000 mg, tabletter til hund og kat

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

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

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Intervet Productions
Via Nettunense, Km 20, 300
040111 Aprilia (Latina)
Italien

Repræsentant:

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

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Cefa-Cure Vet., 50 mg, 200 mg og 1000 mg, tabletter
Cefadroxilmonohydrat

3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

1 tablet indeholder:

Aktivt stof:

Tabletter 50 mg: Cefadroxilmonohydrat 52,5 mg
Tabletter 200 mg: Cefadroxilmonohydrat 210,0 mg
Tabletter 1000 mg: Cefadroxilmonohydrat 1050,0 mg

Hjælpestoffer:

Magnesiumstearat
Cellulose, mikrokrystallinsk

4. INDIKATIONER

Infektioner forårsaget af cefadroxilfølsomme mikroorganismer hos hund og kat.

5. KONTRAINDIKATIONER

Må ikke anvendes til dyr med kendt overfølsomhed over for penicilliner og cefalosporiner.
Må ikke anvendes til planteædere og små gnavere.

6. BIVIRKNINGER

I meget sjældne tilfælde kan der forekomme diarré, blød afføring og opkastning.

Kontakt 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.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

7. DYREARTER

Hund og kat.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVej

50 mg/tablet, 200 mg/tablet og 1000 mg/tablet: 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 ANVENDELSE

For at sikre korrekt dosering, og undgå under- eller overdosering, skal kropsvægten bestemmes så nøjagtigt som muligt.

10. TILBAGEHOLDELSESTID

Ikke relevant.

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på emballagen.

12. SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige forsigtighedsregler for dyret:

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 forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Personer med kendt overfølsomhed over for cefalosporiner bør undgå kontakt med dette produkt.

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

Drægtighed og diegivning:

Brug af Cefa-Cure Vet. under drægtighed og laktation er ikke undersøgt. Cefadroxil har ikke vist embryotoksisk effekt hos laboratoriedyr.

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.

13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Beholder og eventuelt restindhold tilbageleveres til apotek/leverandør eller til kommunal modtageordning.

14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

Marts 2020

15. ANDRE OPLYSNINGER

Den senest opdaterede tekst til indlægssedlen kan findes på www.indlaegsseddel.dk.