

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Cefa cure 50 mg, comprimate pentru câini și pisici

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

1 comprimat contine:

**Substanță activă:**

Cefadroxil anhidru 50 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate de culoare albă, marcata cu litera C

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Câini și pisici.

### **4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

Cefa cure este indicat la câini și pisici în tratamentul urmatoarelor infectii locale si sistemice produse de microorganisme sensibile la substanta activa:

- *Piodermita – superficială și profundă* – produsă de stafilococi.
- *Infecții ale țesuturilor moi* (râni, abcese, furuncule) produse de stafilococci și streptococci.
- *Infecții ale tractului urinar* produse de stafilococci și streptococci., *Proteus* spp., *E. coli* și *Klebsiella* spp.
- *Infecții ale tractului respirator* produse de stafilococci, streptococci., *Pasteurella* spp. și *Klebsiella* spp..

### **4.3 Contraindicații**

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la penicilină sau cefalosporine.

Nu se utilizeaza in caz de rezistenta cunoscuta la substanta activa.

### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Nu există.

### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

#### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Utilizarea produsului trebuie să se facă pe baza testării sensibilității bacteriei izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie bazat pe datele epidemiologice locale.

Utilizarea produsului care se abate de la instrucțiunile furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la substanta activă și poate reduce eficacitatea tratamentului din cauza posibilității rezistenței încrucișate.

Când se utilizează produsul trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale naționale și regionale.

## **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale**

Antibioticele beta-lactamice pot produce reacții de hipersensibilitate (alergie) în urma injectării, inhalării, ingestiei sau contactului cu pielea.

1. Nu manipulați produsul dacă știți că aveți sensibilitate la beta-lactamice sau dacă aveți contraindicații să lucrați cu astfel de produse.
2. Manipulați produsul cu grijă pentru a evita expunerea prin contactul accidental cu pielea. Se va spăla zona expusă după utilizarea produsului.
3. Dacă apar simptome după expunerea la produs (reacții cutanate), cereți sfatul medicului și prezențați medicului prospectul. Inflamarea feței, buzelor sau ochilor sau dificultăți de respirație sunt simptome serioase care necesită tratament medical imediat.
4. Persoanele care prezintă diverse reacții la contactul cu produsul vor evita să manipuleze produsul pe viitor.

În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezențați medicului prospectul produsului.

### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Rareori pot aparea alergii la cefadroxil.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 din 100 de animale)
- mai puțin frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 1.000 de animale)
- rare (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 10.000 animale)
- foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10.000 de animale, inclusiv rapoarte izolate)

### **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație**

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației la specile țintă. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Cefadroxilul nu este embriotoxic la animalele de laborator.

### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu se cunosc.

### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Se administreaza 20 mg cefadroxil per kg greutate corporală, administrat o dată pe zi pe cale orală. Se recomandă administrarea produsului după ce animalul a fost hrăniti în prealabil.

<i>Specia</i>	<i>Greutate/Kg</i>	<i>Doză/zi (mg)</i>	<i>Număr de comprimate/zi</i>
Câine	< 5 Kg	100	2 x 50 mg
	10 Kg	200	1 x 200 mg
	20 Kg	400	2 x 200 mg
	30 Kg	600	3 x 200 mg
	40 Kg	800	4 x 200 mg
	> 40 kg	1000	1 x 1000 mg
Pisică	< 2,5 Kg	50	1 x 50 mg
	2,5 - 5 Kg	100	2 x 50 mg

Durata tratamentului depinde de tipul și severitatea infecției cât și de răspunsul la tratament. În majoritatea cazurilor un tratament de 10 zile este suficient. Dacă este necesar și în funcție de răspunsul clinic la tratament, acesta poate fi continuat până se consideră că s-a obținut un răspuns adecvat. Animalele ar trebui să fie tratate 2-3 zile după dispariția simptomelor clinice.

Piodermita este de obicei o reacție secundară la o afecțiune primară. Este recomandat să se diagnostice afecțiunea primară și să se trateze animalul în consecință.  
Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte greutatea corporala a animalelor trebuie determinata cat mai precis posibil.

#### **4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Un studiu de siguranță pe câine a demonstrat că atunci când este administrat pe cale orală în doză de 100 mg/kg/zi (de cinci ori doza zilnică recomandată) pe o perioadă de 90 zile, cefadroxil este bine tolerat. La pisici s-a observat doar vomă accidental atunci când s-a administrat cefadroxil pe cale orală în doză de 20 mg/kg/zi timp de 30 zile.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Nu este cazul.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru uz sistemic, alte antibacteriene lactamice, cefalosporine de prima generație

Codul ATC vet : QJ01DB05

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Cefadroxilul este un antibiotic bactericid cu spectru larg care inhibă sinteza peretelui bacterian. Microorganismele susceptibile la câini și pisici includ stafilococci (inclusiv tulpini producătoare de beta-lactamaze), streptococci, *E. coli*, *Klebsiella* spp., *Proteus mirabilis*, *Pasteurella multocida*, *Salmonella* spp. și anaerobi (*Bacteroides* spp. și *Fusobacterium* spp.). Pentru bacteriile izolate de la câini și pisici, MIC<sub>50</sub> pentru cefadroxil a fost de 1-2 µg/ml împotriva *Staphylococcus* spp., 0.5 µg/ml împotriva *Streptococcus* spp., 8-16 µg/ml împotriva *E. coli*, 4-16 µg/ml împotriva *Klebsiella* spp., și 4 µg/ml împotriva *P. multocida*.

Cefadroxilul are acțiune PAE\*/PASME\*\* cu o durată depinzând de microorganismul implicat, de ex.. 0.5-2.5 ore pentru PAE and 10-30 ore pentru PASME (0.5xMIC) la stafilococi și 12 ore pentru PASME (0.5xMIC) la *E. coli*.

\*PAE = efect postantibiotic

\*\*PASME = efect postantibiotic sub valoarea CMI

#### **5.2 Particularități farmacocinetice**

După administrarea orală de Cefa cure la câini și pisici, cefadroxilul este absorbit aproape în totalitate și rapid, cu concentrații maxime plasmatic de aproximativ 20-25 µg/ml, obținute la 1,5-2 ore după administrare. Cefadroxilul este excretat rapid și aproape complet prin urină. Administrarea în doză zilnică unică de 20 mg/kg timp de 10 zile nu determină fenomene de cumulare și se va obține o concentrație constantă după prima doză.

### **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

#### **6.1 Lista excipientilor**

Stearat de Magneziu

Celuloză microcristalină

#### **6.2 Incompatibilități**

În absența unor studii de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinare.

### **6.3 Perioadă de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru comercializare: 36 luni.

### **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Blister din PCV/Aluminiu cu 20 comprimate.

Ambalaj secundar:

Blisterele sunt ambalate individual în cutii de carton.

### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale

## **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Olanda

## **8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

## **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

26-05-2005/ 27-01-2010

## **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

## **INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



**ANEXA III**  
**ETCETARE ȘI PROSPECT**

**A. ETICHETARE**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR  
CUTIE CARTON**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Cefa cure 50 mg, comprimate pentru câini și pisici  
Cefadroxil anhidru

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare comprimat contine:  
Substanța activă:  
Cefadroxil anhidru 50 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

1 blister

**5. SPECII ȚINTĂ**

Câini și pisici.

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Cale orală.  
Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMPORALITATE**

Nu este cazul.

**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}>

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE  
SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminare: cititi prospectul produsului.

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ SI VEDEREA COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna si vederea copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Olanda

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

<Serie> < Lot> < BN>{număr}



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII**

**BLISTER din PCV/Aluminiu**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Cefa cure 50 mg, comprimate pentru câini și pisici  
Cefadroxil anhidru

**2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Intervet International B.V.

**3. DATA EXPIRĂRII**

<EXP {lună/an}>

**4. NUMĂRUL SERIEI**

< Serie> < Lot> < BN>{număr}

**5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

**B.PROSPECT**

**PROSPECT**  
**Cefa-cure 50 mg, comprimate pentru câini și pisici**

**1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

Deținătorul autorizației de comercializare

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

Producător pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions  
Via Nettunense km 20.3  
I-04011 Aprilia  
Italia

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Cefa cure 50 mg, comprimate pentru câini și pisici  
Cefadroxil anhidru

**3. DECLARAȚIA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDENȚI)**

Fiecare comprimat contine:

Substanța activă:  
Cefadroxil anhidru 50 mg

**4 INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Cefa cure este indicat la câini și pisici în tratamentul următoarelor infectii locale si sistemice produse de microorganisme sensibile la substanța activă:

- *Piodermita – superficială și profundă* – produsă de stafilococi.
- *Infecții ale țesuturilor moi* (răni, abcese, furuncule) produse de stafilococci și streptococci.
- *Infecții ale tractului urinar* produse de stafilococci și streptococci., *Proteus spp.*, *E. coli* și *Klebsiella spp.*
- *Infecții ale tractului respirator* produse de stafilococci, streptococci., *Pasteurella spp.* și *Klebsiella spp..*

**5. CONTRAINDIICAȚII**

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la peniciline sau cefalosporine.  
Nu se utilizează în caz de rezistență cunoscută la substanța activă.

**6. REACȚII ADVERSE**

Rareori pot apărea alergii la cefadroxil.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 din 100 de animale)
- mai puțin frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 1.000 de animale)
- rare (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 10.000 animale)

- foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10.000 de animale, inclusiv rapoarte izolate)  
Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Se administreaza 20 mg cefadroxil per kg greutate corporală, administrat o dată pe zi pe cale orală. Se recomandă administrarea produsului după ce animalul a fost hrăniti în prealabil.

Specie	Greutate/Kg	Doză/zi (mg)	Număr de comprimate/zi
Câine	< 5 Kg	100	2 x 50 mg
	10 Kg	200	1 x 200 mg
	20 Kg	400	2 x 200 mg
	30 Kg	600	3 x 200 mg
	40 Kg	800	4 x 200 mg
	> 40 kg	1000	1 x 1000 mg
Pisică	< 2,5 Kg	50	1 x 50 mg
	2,5 - 5 Kg	100	2 x 50 mg

Durata tratamentului depinde de tipul și severitatea infecției cât și de răspunsul la tratament. În majoritatea cazurilor un tratament de 10 zile este suficient. Dacă este necesar și în funcție de răspunsul clinic la tratament, acesta poate fi continuat până se consideră că s-a obținut un răspuns adekvat. Animalele ar trebui să fie tratate 2-3 zile după dispariția simptomelor clinice. Piodermita este de obicei o reacție secundară la o afecțiune primară. Este recomandat să se diagnostice afecțiunea primară și să se trateze animalul în consecință. Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte greutatea corporala a animalelor trebuie determinata cat mai precis posibil.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura o dozare corectă și a evita o posibilă subdozare, se recomandă evaluarea cât mai exactă a greutății corporale.

Se vor respecta dozele recomandate.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C .

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă.

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Utilizarea produsului trebuie să se facă pe baza testării sensibilității bacteriei izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie bazat pe datele epidemiologice locale.

Utilizarea produsului care se abate de la instrucțiunile furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la substana activa și poate reduce eficacitatea tratamentului din cauza posibilității rezistenței încrucișate.

Când se utilizează produsul trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale naționale și regionale.

### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale**

Antibioticele beta-lactamice pot produce reacții de hipersensibilitate (alergie) în urma injectării, inhalării, ingestiei sau contactului cu pielea.

1. Nu manipulați produsul dacă știți că aveți sensibilitate la beta-lactamice sau dacă aveți contraindicații să lucrați cu astfel de produse.
  2. Manipulați produsul cu grijă pentru a evita expunerea prin contactul accidental cu pielea. Se va spăla zona expusă după utilizarea produsului.
  3. Dacă apar simptome după expunerea la produs (reacții cutanate), cereți sfatul medicului și prezentați medicului prospectul. Inflamarea feței, buzelor sau ochilor sau dificultăți de respirație sunt simptome serioase care necesită tratament medical imediat.
  4. Persoanele care prezintă diverse reacții la contactul cu produsul vor evita să manipuleze produsul pe viitor.
- În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului.

### **Utilizare în perioada de gestație, lactație**

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației la speciile țintă. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Cefadroxil nu este embriotoxic la animalele de laborator.

### **Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Un studiu de siguranță pe câine, a demonstrat că atunci când este administrat pe cale orală în doză de 100 mg/kg/zi (de cinci ori doza zilnică recomandată) pe o perioadă de 90 zile, cefadroxil este bine tolerat. La pisici, s-a observat doar vomă accidental atunci când s-a administrat cefadroxil pe cale orală în doză de 20 mg/kg/zi timp de 30 zile.

### **Incompatibilități**

În absenta unor studii de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinare.

### **13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

**14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

**15. ALTE INFORMAȚII**

**Natura și compoziția ambalajului primar**

Blister din PCV/Aluminiu cu 20 comprimate .

Ambalaj secundar:

Blisterele sunt ambalate individual în cutii de carton.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare:  
Intervet România S.R.L, tel: 021.311.83.11/12, fax: 021.311.83.17

