

ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Cefabactin 1000 mg comprimate pentru câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 comprimat conține:

Substanță activă:

Cefalexină (sub formă de cefalexină monohidrat) 1000 mg

Excipient(excipienți):

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat.

Comprimat aromat rotund și convex, de culoare maro deschis cu pete maro și cu o linie de divizare în formă de cruce pe o parte.

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul infecțiilor la câini cauzate de bacterii susceptibile la cefalexină, precum: infecții ale tractului respirator, în special bronhopneumonie, cauzate de *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus* spp., *Escherichia coli* și *Klebsiella* spp.

Infecții ale tractului urinar cauzate de *Escherichia coli*, *Proteus* spp. și *Staphylococcus* spp.

Infecții cutanate cauzate de *Staphylococcus* spp.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanța activă, la alte cefalosporine, la alte substanțe din grupa β-lactamilor sau la oricare dintre excipienți. Nu se utilizează la iepuri, porci de Guinea, hamsteri și gerbili.

4.4 Atenționări speciale

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Din cauza posibilei variabilități (timp, așezare geografică) a apariției bacteriilor rezistente la cefalexină, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și testarea suscepitibilității.

Produsul trebuie să se utilizeze numai pe baza testării susceptibilității izolatelor bacteriene prelevate de la animale. Dacă nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale.

Politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale trebuie luate în considerare la utilizarea produsului medicinal veterinar.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la cefalexină și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte antibiotice beta-lactamice din cauza potențialului de rezistență încrucișată.

În caz de insuficiență renală cronică, doza trebuie redusă sau intervalul de dozare trebuie crescut.

Comprimatele sunt aromate. Pentru a evita ingestia accidentală, nu lăsați comprimatele la îndemâna animalelor.

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

Penicilinile și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate (alerghie) după injectare, inhalare, ingestie sau contactul cu pielea. Hipersensibilitatea la penicilină poate duce la reacții încrucișate la cefalosporină, și invers. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi uneori grave. Nu manipulați acest produs medicinal veterinar dacă aveți sensibilitate cunoscută sau dacă vi s-a recomandat să nu intrați în contact cu aceste substanțe.

Manipulați acest produs medicinal veterinar cu deosebită prudență pentru a evita expunerea, luând toate măsurile de precauție recomandate. Dacă manifestați simptome după expunere, precum erupție cutanată, trebuie să solicitați sfatul medicului și să prezentați medicului acest avertisment. Umflarea feței, buzelor sau ochilor ori dificultățile de respirație sunt simptome mai grave și impun asistență medicală de urgență.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Vărsăturile au fost observate ocazional la câinii tratați cu produse care conțin cefalexină. La fel ca în cazul altor antibiotice, poate apărea diareea. În caz de vărsături și/sau diaree recurente, tratamentul trebuie întrerupt și trebuie să se solicite imediat sfatul medicinal veterinar curant. Poate apărea letargia.

În cazuri rare, poate apărea hipersensibilitatea. În caz de reacții de hipersensibilitate, tratamentul trebuie întrerupt.

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 animale din 100 animale)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 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 animale, inclusiv raportările izolate).

4.7 Utilizare în perioada de gestație și lactație

Studiile în laborator efectuate pe şobolani și şoareci nu au demonstrat efecte teratogene.

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

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Pentru a asigura eficacitatea, produsul medicinal veterinar nu trebuie să se utilizeze în asociere cu alte antibiotice bacteriostatice. Utilizarea concomitentă de cefalosporine de primă generație și antibiotice aminoglicozaide sau unele diuretice, precum furosemida, poate spori riscurile de nefrotoxicitate.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru administrare orală.

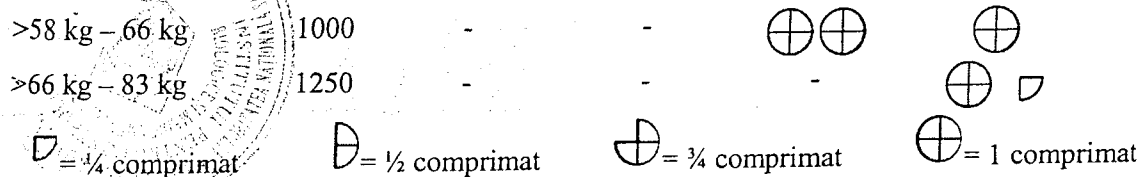
Doza recomandată este de 15-30 mg cefalexină per kg greutate corporală, de două ori pe zi, timp de cel puțin 5 zile consecutive. Medicul veterinar responsabil poate prescrie o perioadă de tratament extinsă, de exemplu în cazul infecțiilor de tract urinar sau al dermatitei bacteriene.

Pentru a asigura dozarea corectă, trebuie să se determine greutatea corporală cât mai exact posibil în vederea evitării supradozării.

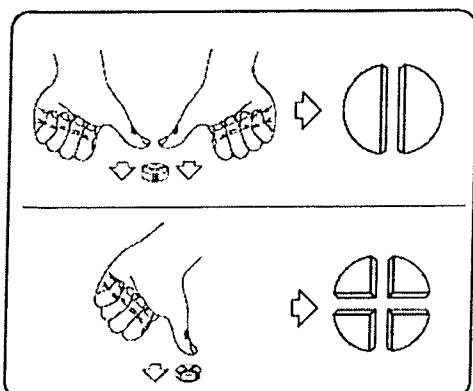
Următorul tabel este conceput drept ghid pentru administrarea produsului la o rată a dozei de 15 mg cefalexină per kg greutate corporală, de două ori pe zi.

ADMINISTRARE DE DOUĂ ORI PE ZI

Greutate corporală	Doză mg	Cefabactin 50 mg	Cefabactin 250 mg	Cefabactin 500 mg	Cefabactin 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	-	-	○ ○ ○	-



Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale pentru a asigura dozarea exactă. Puneti comprimatul pe o suprafață plană, cu partea crestată orientată în sus și partea convexă (rotundă) orientată spre suprafață.



Jumătăți: apăsați cu degetele mari de ambele părți ale comprimatului.

Sferturi: apăsați cu degetul mare în centrul comprimatului.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

Nu există alte reacții adverse cunoscute decât cele menționate la secțiunea 4.6.

În eventualitatea unei supradozări, tratamentul trebuie să fie simptomatic.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene pentru uz sistemic, cefalosporine de primă generație

Codul veterinar ATC: QJ01DB01

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Mecanismul de acțiune al cefalosporinelor este similar celui al penicilinelor, în special celui al ampicilinelor (inel beta-lactamic comun). Cefalosporinele au îndeosebi un efect bactericid dependent de timp în divizarea bacteriană. Acestea se leagă în mod ireversibil cu „proteinele cu legare de penicilină” (PLP), enzime care sunt necesare pentru cuplarea încrucisată a șirurilor de peptidoglican în timpul sintezei peretelui celular bacterian. Acest proces interferează cu legarea încrucisată a lanțurilor de peptidoglican necesare puterii și rigidității celulare bacteriene și are ca rezultat creșterea celulară abnormală și liza celulară. Cefalexina este activă atât împotriva bacteriilor Gram-pozițive, cât și a unor bacterii Gram-negative.

Punctele de descompunere stabilite de CLSI pentru cefalotina veterinară sunt disponibile pentru câini în cazul infecției cu *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus pseudointermedius*, grupul streptococilor β -hemolitici și *Escherichia coli* în infecțiile cutanate și ale țesuturilor moi (CLSI, VET 01-S2, iulie 2013)

Susceptibil: ≤ 2 $\mu\text{g}/\text{ml}$

Intermediar: 4 $\mu\text{g}/\text{ml}$

Rezistent: ≥ 8 $\mu\text{g}/\text{ml}$

Cefalotina se poate utiliza ca indicator al cefalosporinelor de primă generație.

Referință: VET01-S2 (iulie 2013): Performance Standards for Antimicrobial Disk and Dilution Susceptibility Tests for Bacteria Isolated From Animals; Second Informational Supplement, CLSI, Volume 33.

Specii/grupe bacteriene și origine	MIC50	MIC90	Susceptibil
<i>Staphylococcus</i> spp.			
<i>St. pseudointermedius</i> (Suedia, 2014)	2	2	100%
<i>St. pseudointermedius</i> (Germania, 2011)	0,125	64	82,4%
<i>St. pseudointermedius</i> (Franța, 2002)	1	1	100%
<i>St. pseudointermedius</i> (Norvegia, 2004)	0,125	0,25	100%
<i>St. aureus</i> (Germania, 2011)	1	32*	68,4%
<i>St. schleiferi</i> (Suedia, 2014)	2	2	100%
<i>Escherichia coli</i> (Germania, 2011) (Belgia, 2010-2012)	8	32	50% 92%
<i>Proteus mirabilis</i> (Belgia, 2010-2012)			92,9%

Datele RCP colectate pentru cefalexină/cefalotină din izolate canine din Uniunea Europeană

La fel ca în cazul penicilinelor, rezistența la cefalexină poate fi atribuită următoarelor mecanisme de rezistență: producția de diverse beta-lactamaze, codate în plasmide sau necodate ori prin mutații multistadiu. În primul caz, aproape întotdeauna există o rezistență încrucișată cu ampicilina; în alte cazuri, există o rezistență încrucișată parțială sau completă cu toate penicilinile și cefalosporinele. Reciproc, stafilococii rezistenți la meticilină nu sunt susceptibili la cefalosporine.

5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea de cefalexină monohidrat, cefalexina este absorbită rapid și aproape complet în tractul gastrointestinal. Absorbția este întârziată de alimente (concentrații sanguine mai scăzute).

Legarea de proteinele plasmatice este de aproximativ 20%.

Administrarea orală unică a cefalexinei 20 mg per kg greutate corporală la câini a avut ca rezultat o valoare Tmax de aproximativ 1-1,5 ore, o valoare Cmax în plasmă de aproximativ 15 µg/ml și un timp de înjumătățire prin eliminare de aproximativ 2 ore (biodisponibilitate = 75%-80%). Volumul de distribuție este de 1,62 l/kg.

După absorbție, cefalexina este bine distribuită în fluidele extracelulare ale corpului; cu toate acestea, trecerea în membranele biologice este limitată. Concentrațiile cefalexinei sunt mai ridicate în rinichi (urină) și bilă, fiind urmate de ficat, pulmoni, cord, mușchi scheletici și splină.

Metabolizarea nu se produce aproape deloc în ficat. Eliminarea se produce aproape în întregime prin rinichi, prin excreție tubulară și filtrare glomerulară. Cefalexina este excretată și în bilă, într-o concentrație egală sau chiar mai mare decât cea din sânge.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Lactoză monohidrat

Amidon de cartof

Siliciu coloidal hidratat

Drojdie (uscată)

Aromă de pui

Stearat de magneziu

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 4 zile.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Acet produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Aluminiu - blister din PVC/PE/PVDC

Cutie de carton cu 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 sau 25 de blistere a căte 10 comprimate

Cutie de carton conținând 10 cutii de carton separate, a căte 1 blister cu 10 comprimate fiecare.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Olanda

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

{ZZ/LL/AAAA}

10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.

ANEXA B

ETICHETARE ȘI PROSPECT



I. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Cefabactin 1000 mg comprimate pentru câini
cefalexină



2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

~~Un comprimat conține cefalexină 1000 mg~~

3. FORMA FARMACEUTICĂ

~~Comprimate~~

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 comprimate

~~200 de comprimate~~
~~300 de comprimate~~
~~400 de comprimate~~
~~500 de comprimate~~
~~600 de comprimate~~
~~700 de comprimate~~
~~800 de comprimate~~
~~900 de comprimate~~
~~1000 de comprimate~~
~~1200 de comprimate~~
~~2500 de comprimate~~

5. SPECII ȚINTĂ

~~Câin~~

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORALITATE

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

Penicilinile și cefalosporinele pot cauza uneori reacții alergice severe. Citiți prospectul produsului pentru toate precautiile speciale pentru utilizator.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP:

Perioada de valabilitate a comprimatelor divizate: 4 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII 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 VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Le Vet Beheer B.V.

Wilgenweg 7

3421 TV Oudewater

Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot.

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII

Aluminiu - **blistere** de PVC/PE/PVDC

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Cefabactin 1000 mg comprimate

cefalexină



2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Le Vet Beheer B.V.

3. DATA EXPIRĂRII

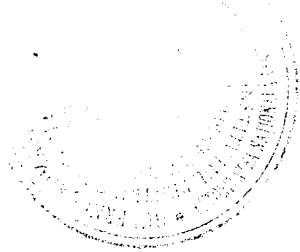
EXP:

4. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar



II. PROSPECT

PROSPECT PENTRU
Cefabactin 1000 mg comprimate pentru câini

**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:

Nume: Le Vet Beheer B.V.
Adresă: Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Olanda

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Nume: Lelypharma B.V.
Adresă: Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Cefabactin 1000 mg comprimate pentru câini
cefalexină

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

1 comprimat conține:

Substanță activă:

Cefalexină (sub formă de cefalexină monohidrat) 1000 mg

Comprimat rotund și convex, de culoare maro deschis cu pete maro și cu o linie de divizare în formă de cruce pe o parte.

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul infecțiilor la câini cauzate de bacterii susceptibile la cefalexină, precum:
infecții ale tractului respirator, în special bronhopneumonie, cauzate de *Staphylococcus aureus*,
Streptococcus spp., *Escherichia coli* și *Klebsiella* spp.
Infecții ale tractului urinar cauzate de *Escherichia coli*, *Proteus* spp. și *Staphylococcus* spp.
Infecții cutanate cauzate de *Staphylococcus* spp.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă, la alte cefalosporine, la alte substanțe din grupa β-lactamilor sau la oricare dintre excipienți. Nu se utilizează la iepuri, porci de Guineea, hamsteri și gerbili.

6. REACȚII ADVERSE

Vărsăturile au fost observate ocazional la câinii tratați cu produse care conțin cefalexină. La fel ca în cazul altor antibiotice, poate apărea diareea. În caz de vărsături și/sau diaree recurență, tratamentul trebuie întrerupt și trebuie să se solicite imediat sfatul medicului veterinar curant. Poate apărea letargia.

În cazuri rare, poate apărea hipersensibilitatea. În caz de reacții de hipersensibilitate, tratamentul trebuie întrerupt.

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 animale din 100 animale)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 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 animale, inclusiv raportările izolate).

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Câini

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

Pentru administrare orală.

Doza recomandată este de 15-30 mg cefalexină per kg greutate corporală, de două ori pe zi, timp de cel puțin 5 zile consecutive. Medicul veterinar responsabil poate prescrie o perioadă de tratament extinsă, de exemplu în cazul infecțiilor de tract urinar sau al dermatitei bacteriene.

Pentru a asigura dozarea corectă, trebuie să se determine greutatea corporală cât mai exact posibil în vederea evitării supradozării.

Următorul tabel este conceput drept ghid pentru administrarea produsului la o rată a dozei de 15 mg cefalexină per kg greutate corporală, de două ori pe zi.

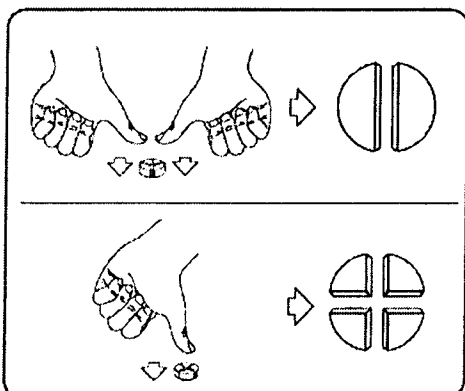
ADMINISTRARE DE DOUĂ ORI PE ZI

Greutate corporală	Doză mg	Cefabactin 50 mg	Cefabactin 250 mg	Cefabactin 500 mg	Cefabactin 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	-	
		$\square = \frac{1}{4}$ comprimat	
		$\ominus = \frac{1}{2}$ comprimat	
		$\oplus = \frac{3}{4}$ comprimat	

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale pentru a asigura dozarea exactă. Puneți comprimatul pe o suprafață plană, cu partea crestată orientată în sus și partea convexă (rotundă) orientată spre suprafață.



Jumătăți: apăsați cu degetele mari de ambele părți ale comprimatului.

Sferturi: apăsați cu degetul mare în centru comprimatului.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 4 zile.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

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

Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Din cauza posibilei variabilități (timp, așezare geografică) a apariției bacteriilor rezistente la cefalexină, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și testarea susceptibilității. Produsul trebuie să se utilizeze numai pe baza testării susceptibilității izolatelor bacteriene prelevate de la animale. Dacă nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale. Politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale trebuie luate în considerare la utilizarea produsului medicinal veterinar.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la cefalexină și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte antibiotice beta-lactamice din cauza potențialului de rezistență încrucișată.

În caz de insuficiență renală cronică, doza trebuie redusă sau intervalul de dozare trebuie crescut. Comprimatele sunt aromate. Pentru a evita ingestia accidentală, nu lăsați comprimatele la îndemâna animalelor.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Penicilinile și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate (alergie) după injectare, inhalare, ingestie sau contactul cu pielea. Hipersensibilitatea la penicilină poate duce la reacții încrucișate la cefalosporină, și invers. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi uneori grave. Nu manipulați acest produs medicinal veterinar dacă aveți sensibilitate cunoscută sau dacă vi s-a recomandat să nu intrați în contact cu aceste substanțe.

Manipulați acest produs medicinal veterinar cu deosebită prudență pentru a evita expunerea, luând toate măsurile de precauție recomandate. Dacă manifestați simptome după expunere, precum erupție cutanată, trebuie să solicitați sfatul medicului și să prezentați medicului acest avertisment. Umflarea feței, buzelor sau ochilor ori dificultățile de respirație sunt simptome mai grave și impun asistență medicală de urgență.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Utilizare în perioada de gestație și lactație

Studiile în laborator pe şobolani și şoareci nu au indicat efecte teratogene.

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

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Pentru a asigura eficacitatea, produsul nu trebuie să se utilizeze în asociere cu alte antibiotice bacteriostatice.

Utilizarea concomitentă de cefalosporine de primă generație și antibiotice aminoglicozide sau unele diuretice, precum furosemida, poate spori riscurile de nefrotoxicitate.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot)

Nu există alte reacții adverse cunoscute decât cele menționate la secțiunea „Reacții adverse”.

În eventualitatea unei supradozări, tratamentul trebuie să fie simptomatic.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE NEUTILIZATE 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

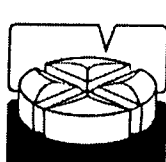
15. ALTE INFORMATII

Aluminiu - blister de PVC/PE/PVDC

Cutie de carton cu 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 sau 25 de blistere a către 10 comprimate

Cutie de carton conținând 10 cutii de carton separate, a către 1 blister cu 10 comprimate fiecare.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.



Comprimat divizibil