

**HASZNÁLATI UTASÍTÁS**  
KEFAVET vet. 250 mg filmtabletta  
KEFAVET vet. 500 mg filmtabletta

**1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME**

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Orion Corporation  
P.O.Box 65  
FI-02101 Espoo  
Finnország

**2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE**

KEFAVET vet. 250 mg filmtabletta A.U.V.

KEFAVET vet. 500 mg filmtabletta A.U.V.

cefalexin

**3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE**

*Egy tablettá tartalma:* Cefalexin-monohidrát, 250 mg vagy 500 mg vízmentes cefalexinnek megfelelő.

Egyéb összetevők: Laktóz-monohidrát, szacharin-nátrium, titán-dioxid (E171)

A tablettá leírása:

250 mg: Fehér-sárgásfehér, kerek (kb. 10 mm átmérőjű), bikonvex tablettá, az egyik oldalán bemetszéssel, „CX” felirat a bemetszés felett, „250” a bemetszés alatt.

500 mg: Fehér-sárgásfehér, téglalap alakú (kb. 7x18 mm méretű), mindkét oldalán bemetszett, bikonvex tablettá.

**4. JAVALLATOK**

Kutyák cefalexinre érzékeny baktériumok által okozott húgyúti fertőzéseinek és kiújuló, súlyos dermatológiai fertőzéseinek kezelésére.

**5. ELLENJAVALLATOK**

Nem alkalmazható cefalosporinokkal vagy penicillinnel, vagy a segédanyagok bármelyikével szembeni túlérzékenység esetén.

Nem alkalmazható cefalosporin vagy penicillin rezisztencia esetén.

Nem adható nyúlaknak, tengerimalacnak, hörcsögnek és mongol futóegérnek.

**6. MELLÉKHATÁSOK**

Enyhe hasmenés és hányás volt megfigyelhető, rendszerint a kezelés elején. Súlyos gyomor- és bélbeli mellékhatások esetén a kezelést meg kell szakítani, és állatorvoshoz kell fordulni.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

**7. CÉLÁLLAT FAJOK**

Kutya

**8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD CÉLÁLLAT FAJONKÉNT**

Az adagolás egyénien az állatra szabott. Tartsa be az állatorvos utasításait.

A Kefavet vet. tablettákat lehet közvetlenül az állat szájába adni, vagy összetörve az ételhez hozzáadni.

**9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT**

Nincs.

**10. ÉLELMÉZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ**

Nem értelmezhető.

**11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK**

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Az eredeti csomagolásban, 25°C alatt tárolandó. Fénytől és nedvességtől védve tartandó.

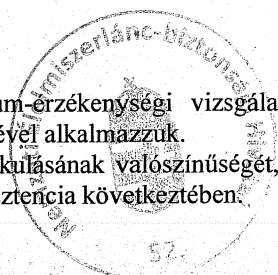
Csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

**12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK**

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

Ismert veseelégtelenség esetén az adagot csökkenteni kell. A készítményt az antibiotikum-érzékenységi vizsgálatok eredményei alapján, az antimikrobiális szerek használatára vonatkozó irányelvek figyelembevételével alkalmazzuk.

A készítmény nem megfelelő alkalmazása növelheti a cefalexinnel szembeni rezisztencia kialakulásának valószínűségét, és csökkentheti az egyéb béta-laktám antibiotikumokkal végzett kezelés hatékonyságát a keresztrezisztencia következtében.



Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A penicillinek és a cefalosporinok túlérzékenységi (allergiás) reakciót válthatnak ki, beinjektálást, belélegzést, lenyelést követően, vagy ha a bőrrel érintkeznek. A penicillin túlérzékenység keresztreakciót alakíthat ki a cefalosporinokkal és fordítva. Ezen hatóanyagok kiváltotta allergiás reakció esetenként súlyos lehet.

Ne kerüljön kapcsolatba ezzel az állatgyógyászati készítménnyel, ha tudja, hogy érzékeny rá, vagy azt tanácsolták Önnek, hogy ne érintkezzen ilyen hatóanyagokkal.

Nagyon körültekintően kezelje ezt a készítményt, hogy elkerülje a saját szervezetébe jutását, vagy a bőrére kerülését, betartva az összes óvintézkedést. Alkalmazás után mosson kezet.

Ha a készítménnyel való érintkezés után elváltozásokat észlel, amilyen például a bőrküetés, forduljon orvoshoz, és mutassa meg a használati utasítást vagy a címkét az orvosnak. Az arc, az ajkak vagy a szemhéjak duzzanata, vagy a légzési nehézség súlyosabb tüneteknek számítanak és azonnali orvosi ellátást igényelnek.

A készítmény véletlen lenyelése esetén, különösen kisgyermek esetében, azonnal orvoshoz kell fordulni, és megmutatni a használati utasítást vagy a címkét.

Vemhesség, laktáció idején történő alkalmazás

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség és laktáció idején. Kizárólag a kezelést végző állatorvos javaslatára, a terápiás előny és kockázat gondos mérlegelését követően alkalmazható.

Gyógyszerkölcsonhatások és egyéb interakciók

A készítmény nem alkalmazható kombinációban bakteriosztatikus antibiotikumokkal, mert csökkentik egymás hatékonyságát.

Az első generációs cefalosporinok együttes alkalmazása aminoglikozidokkal vagy egyes vizelethajtókkal, mint amilyen a furoszemid, növelheti a vesekárosító hatás kockázatát.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok)

A cefalexin-toxicitás akut tüneteként szájon át beadott 500 mg/kg után hányást állapítottak meg. Nyáladást és egyéni hányási reakciókat figyeltek meg több mint 365 napig tartó, szájon át 200 és 400 mg/kg dózisban adagolt cefalexin-kezelés után.

**13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)**

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

**14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA**

2014. április 24.

**15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**

Kiszerezési egységek:

250 mg: 14, 20, 70 és 140 tableta

500 mg: 14, 30, 70 és 140 tableta

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.

