

BIJSLUITER

CEFABACTIN® 500 mg smakelijke tabletten voor honden

NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

AST Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Cefabactin 500 mg smakelijke tabletten voor honden
Cefalexine

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel:

Cefalexine (als cefalexine-monohydraat) 500 mg

INDICATIES

Voor de behandeling van infecties veroorzaakt door voor cefalexine gevoelige bacteriën bij honden, met name:

- luchtweginfecties met name bronchopneumonie, tonsillitis en infecties van de voorste luchtwegen veroorzaakt door *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus* spp., *Bordetella* spp., *Escherichia coli* en *Klebsiella* spp., op geleide van een specifiek antibiogram;
- urineweginfecties veroorzaakt door *Escherichia coli*, *Proteus* spp. en *Staphylococcus* spp., op geleide van een specifiek antibiogram;
- huidinfecties veroorzaakt door *Staphylococcus* spp en *Streptococcus* spp.

CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor cefalosporinen en penicillinen.

BIJWERKINGEN

- braken, misselijkheid;
- diarree;
- traagheid.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiters worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond

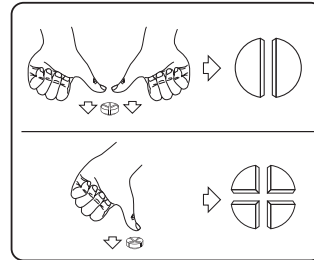
DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN VAN TOEDIENING

Uitsluitend voor orale toediening aan honden.

De dosering bedraagt 10-30 mg cefalexine per kg lichaamsgewicht, 2-3x daags, gedurende tenminste 5 achtereenvolgende dagen.

Tabletten kunnen gebroken worden in twee of vier gelijke delen om nauwkeurig te kunnen doseren.

Plaats de tablet op een vlakke ondergrond met de breuklijn naar boven en de bolle onderkant op de ondergrond.



Twee delen: druk met de duimen aan beide zijkanten van de tablet naar beneden

Vier delen: druk met een duim in het midden van de tablet naar beneden.

WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:.

Ongebruikte tabletten moeten in de open blisterverpakking terug en binnen 4 dagen worden gebruikt.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Niet gelijktijdig toedienen met bacteriostatisch werkende antimicrobiële middelen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Als gevolg van een waarschijnlijke variatie (in de loop van de tijd of geografisch gezien) in gevoeligheid van bacteriën voor cefalexine worden bacteriologisch onderzoek en gevoeligheidstesten aanbevolen.

Bij chronische nierinsufficiëntie de dosis verlagen, dan wel de doseringsinterval aanpassen.

Niet toedienen aan honden met een lichaamsgewicht minder dan 6 kg.

Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Gelijktijdige toediening met bacteriostatica (o.m. tetracyclinen) wordt ontraden vanwege antagonisme.

**SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET
VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN
OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in
overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

**DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS
HERZIEN**

18 juni 2015

OVERIGE INFORMATIE

Kartonnen doos met 10, 25, 50 of 100 PVC/PE/PVDC/aluminium
blisterverpakkingen à 10 tabletten.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel
worden gebracht.

KANALISATIE

UDD

REG NL 115301