

BIJSLUITER

Cefa-Cure[®] tablets 200 mg tablet

voor honden en katten



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

Registratiehouder:

Intervet Nederland B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet Productions S.r.l.
Via Nettunese Km 20, 300
04011 Aprilia (Latina)
Italië

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Cefa-Cure tablets 200 mg tablet voor honden en katten
Cefadroxil

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per tablet:

Werkzame bestanddelen:

Cefadroxil (als cefadroxil-monohydraat) 200,00 mg

4. INDICATIES

- Ontstekingen van de huid en zachte weefsels: dermatitis, cellulitis, pyoderma, wondinfecties en abscessen, veroorzaakt door *Staphylococcus* spp.;
- Urogenitale infecties: cystitis, nefritis, metritis, vaginitis, veroorzaakt door *Escherichia coli*, *Proteus mirabilis* en *Staphylococcus aureus*;
- Respiratoire infecties: bronchopneumonie, tonsillitis en infecties van de voorste luchtwegen, veroorzaakt door *Streptococcus* spp., *Diplococcus* spp., *Klebsiella* spp. en *Pasteurella* spp.

5. CONTRA-INDICATIES

Niet toedienen bij bekende overgevoeligheid voor penicillines of cefalosporines.

6. BIJWERKINGEN

In zeer zeldzame gevallen kunnen diarree, zachte uitwerpselen en braken voorkomen.

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

7. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond en kat.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Voor oraal gebruik.

Per toediening: 10-30 mg cefadroxil per kg lichaamsgewicht (0,5-1,5 tabletten per 10 kg lichaamsgewicht). 2-3 maal daags toedienen, gedurende minimaal 5 dagen.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Geen.

10. WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet gebruiken na de vervaldatum vermeld op het etiket na: EXP

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is:

Niet toedienen aan dieren lichter dan 5 kg.

Bij chronische nierinsufficiëntie dosis verlagen c.q. doseringsinterval aanpassen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Indien mogelijk dient gebruik van het product gebaseerd te zijn op gevoeligheidstesten en dient er rekening te worden gehouden met het officiële en nationale beleid ten aanzien van antimicrobiële middelen.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient:

Bij bekende overgevoeligheid voor penicillines of cefalosporines contact met het product vermijden.

Gebruik tijdens dracht of lactatie:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidata):

Bij overdosering zijn geen andere bijwerkingen bekend dan die genoemd onder rubriek 6.

13. 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.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

5 augustus 2013

15. OVERIGE INFORMATIE

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

Doos met aluminium/PVC blisterverpakking met 10 tabletten.

REG NL 8302

16. KANALISATIE

UDD

