

INFORMATION FÜR TIERHALTENDE

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe www.tierarzneimittel.ch

PACKUNGSBEILAGE

Cefaseptin 75 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde und Katzen

Cefaseptin 300 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde

Cefaseptin 750 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Vetoquinol SA, Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankreich

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Cefaseptin 75 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde und Katzen

Cefaseptin 300 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde

Cefaseptin 750 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 Tablette enthält:

Wirkstoff:

	75 mg	300 mg	750 mg
Cefalexin (als C. Monohydrat)	75 mg	300 mg	750 mg

Beige, längliche Tabletten.

Die Tabletten haben eine (75 mg) bzw. drei (300 mg, 750 mg) Bruchkerben und können in zwei (75 mg, 300 mg, 750 mg) oder vier (300 mg, 750 mg) gleiche Teile geteilt werden.

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Therapie bakterieller Krankheiten, die durch Cefalexin-sensible Keime (insbesondere Staphylokokken) hervorgerufen werden.

Hund: Speziell bei Infektionen

- der Haut: Oberflächliche und tiefe eitrige Hautinfektionen

- des Harnapparates: Nierenentzündungen, Blasenentzündungen

- der Atemwege

Katze: Bei Infektionen der Haut und der Unterhaut (Wunden, Abszesse)

5. GEGENANZEIGEN

Allergien gegen Cephalosporine und Penicilline.

Nicht bei Kaninchen, Hamster, Gerbil und Meerschweinchen anwenden.

Nicht bei Hunde- und Katzenwelpen unter einem Körpergewicht von 1 kg und bei Katzenwelpen unter 10 Wochen anwenden.

6. NEBENWIRKUNGEN

Allergische Reaktionen gegenüber Cefalexin sind selten, trotzdem sollte Cefaseptin nicht an Tiere mit einer bekannten Cephalosporin- oder Penicillin-Unverträglichkeit verabreicht werden.

In seltenen Fällen wird Erbrechen beobachtet, das oft mit der Verabreichung von Cefaseptin vor der Fütterung vermieden werden kann.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermassen definiert:

- Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
- Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1.000 behandelten Tieren)
- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren)
- Sehr selten (weniger als 1 von 10.000 behandelten Tieren, einschliesslich Einzelfallberichte).

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, beim behandelten Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Hunde und Katzen

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Richtdosis = 15 mg/kg KGW zweimal täglich morgens und abends d.h.

Anzahl Tabletten pro Behandlung (2 Behandlungen pro Tag)

Cefaseptin 75 mg		Cefaseptin 300 mg		Cefaseptin 750 mg	
Hund / Katze		Hund		Hund	
KGW (kg)	Tabletten	KGW (kg)	Tabletten	KGW (kg)	Tabletten
1.5 - 2.5	½	7.5 - 10	½	20.0 - 25.0	½
2.6 - 5.0	1	10.1- 15.0	¾	25.1 - 37.5	¾
5.1 - 7.5	1½	15.1 - 20.0	1	37.6 - 50.0	1
7.6 - 10.0	2	20.1 - 25.0	1¼	50.1 - 62.5	1¼
		25.1 - 30.0	1½	62.6 - 75.0	1½

Die Dauer der Therapie ist von der Schwere des Falls abhängig.

Gutartige Infektionen: 5-7 Tage

Chronische Infektionen, speziell Hautinfektionen und chronische Blasenentzündungen: bis 30 Tage

Um eine Unterdosierung zu vermeiden, sollte das Körpergewicht so genau wie möglich bestimmt werden.

In schweren oder akuten Fällen kann die Dosis verdoppelt werden. Besondere Vorsicht geboten ist jedoch bei Hunden und Katzen mit einem Nierenleiden.

Sollten Cefaseptin Tabletten nicht freiwillig aufgenommen werden, können diese auch mit dem Futter verabreicht werden.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Zum Eingeben.

10. WARTEZEIT(EN)

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Nicht über 25°C lagern.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis mit EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

Angaben zur Aufbewahrung und Haltbarkeit von Tablettenhälften: Angebrochene Tabletten im Originalblister aufbewahren und innerhalb von 16 Stunden (Cefaseptin 75 mg) resp. 48 Stunden (Cefaseptin 300 mg und 750 mg) aufbrauchen.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Bei Niereninsuffizienz ist die Dosis zu reduzieren.

Da das Tierarzneimittel aromatisiert ist, besteht die Gefahr, dass Hunde und Katzen die Tabletten gezielt aufsuchen und übermässig aufnehmen. Aus diesem Grund ist das Präparat für Tiere unerreichbar aufzubewahren.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender:

Anwender, bei denen eine Penicillin-Empfindlichkeit bekannt ist, sollten den direkten Kontakt des Arzneimittels mit der Haut oder den Schleimhäuten vermeiden.

Treten beim Anwender Symptome wie Hautrötung auf, sollte ein Arzt aufgesucht und ihm dieser Warnhinweis vorgelegt werden. Atembeschwerden oder eine Schwellung des Gesichtes, der Lippen oder Augen sind ernstzunehmende Symptome und erfordern eine sofortige medizinische Behandlung.

Trächtigkeit und Laktation:

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels während der Trächtigkeit und der Laktation ist nicht belegt.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Die gleichzeitige Anwendung des Wirkstoffs Cefalexin mit bestimmten anderen Wirkstoffen kann zu Nierenschädigung führen. Informieren Sie deshalb Ihren Tierarzt, falls Sie ihrem Tier andere Medikamente, auch selbst gekaufte, verabreichen.

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel):

Für dieses Tierarzneimittel gibt es keine Untersuchungen zu Überdosierungen. Allfällige Folgen sind symptomatisch zu therapieren. Wenden Sie sich an Ihren Tierarzt, falls Sie ihrem Tier aus Versehen eine zu hohe Dosis verabreicht haben.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

28.07.2021

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter www.swissmedic.ch und www.tierarzneimittel.ch.

15. WEITERE ANGABEN

75 mg und 300 mg: 10 Blister mit je 10 Tabletten.

750 mg: 12 Blister mit je 6 Tabletten.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 65'984

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaber in Verbindung.