

Cefa cure 50 mg

Cefa-cure 50 mg, tablete pentru câini si pisici

1. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE SI A DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITE

Detinatorul autorizatiei de comercializare

MSD Animal Health
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Olanda

Producator pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions
Via Nettunense km 20.3
I-04011 Aprilia
Italy

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Cefa cure 50 mg, tablete pentru câini si pisici
Cefadroxil anhidru

3. DECLARAREA (SUBSTANTEI) SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

O tableta contine cefadroxil anhidru 50 mg (echivalentul a 53,75 mg cefadroxil monohidrat).

4 INDICATIE (INDICATII)

Cefa cure este indicat la câini si pisici în tratamentul urmatoarelor infectii locale si sistemice sensibile la cefalosporina:

- *Piodermita – superficiala si profunda* – produsa de stafilococi.
- *Infectii ale tesuturilor moi* (rani, abcese, furuncule) produse de stafilococci si streptococci.
- *Infectii ale tractului urinar* produse de stafilococci si streptococci., *Proteus spp.*, *E. coli* si *Klebsiella spp.*
- *Infectii ale tractului respirator* produse de stafilococci, streptococci., *Pasteurella spp.* si *Klebsiella spp.*

5. CONTRAINDICATII

Nu se utilizeaza în caz de hipersensibilitate cunoscuta la peniciline sau cefalosporine.

6. REACTII ADVERSE

Daca observati reactii grave sau alte efecte care nu sunt mentionate în acest prospect, va rugam informati medicul veterinar.

7. SPECII TINTA

Câini si pisici.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CAI) DE ADMINISTRARE SI MOD DE ADMINISTRARE

Se administreaza 20 mg cefadroxil per kg greutate corporala, administrat o data pe zi pe cale orala. Se recomanda administrarea produsului dupa ce animalul a fost hranit in prealabil.

Specia	Greutate/Kg	Doza/zi (mg)	Numar de tablete/zi
Câine	< 5 Kg	100	2 x 50 mg
	10 Kg	200	1 x 200 mg
	20 Kg	400	2 x 200 mg
	30 Kg	600	3 x 200 mg
	40 Kg	800	4 x 200 mg
	> 40 kg	1000	1 x 1000 mg
Pisica	< 2,5 Kg	50	1 x 50 mg
	2,5 - 5 Kg	100	2 x 50 mg

Durata tratamentului depinde de tipul și severitatea infecției cât și de răspunsul la tratament. În majoritatea cazurilor un tratament de 10 zile este suficient. Dacă este necesar și în funcție de răspunsul clinic la tratament, acesta poate fi continuat până se considera că s-a obținut un răspuns adecvat. Animalele ar trebui să fie tratate 2-3 zile după dispariția simptomelor clinice.

Piodermita este de obicei o reacție secundară la o afecțiune primară. Este recomandat să se diagnosticheze afecțiunea primară și să se trateze animalul în consecință.

9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTA

Pentru a asigura o dozare corectă și a evita o posibilă subdozare, se recomandă evaluarea cât mai exactă a greutății corporale.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUTII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatura mai mare de 25 °C.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru comercializare: 60 luni.

12. ATENTIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALA (SPECIALE)

Antibioticele beta-lactamice pot produce reacții de hipersensibilitate (alergie) în urma injectării, inhalării, ingestiei sau contactului cu pielea.

1. Nu manipulați produsul dacă știți că aveți sensibilitate la beta-lactamice sau dacă aveți contraindicații să lucrați cu astfel de preparate.

2. Manipulați produsul cu grijă pentru a evita expunerea prin contactul accidental cu pielea. Se va spăla zona expusă după utilizarea produsului.

3. Dacă apar simptome după expunerea la produs (reacții cutanate), cereți sfatul medicului și prezentați medicului prospectul. Inflamarea feței, buzelor sau ochilor sau dificultăți de respirație sunt simptome serioase care necesită tratament medical imediat.

4. Persoanele care prezintă diverse reacții la contactul cu produsul vor evita să manipuleze produsul pe viitor.

13. PRECAUTII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DESEURILOR,

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

14. DATE ÎN BAZA CARORA A FOST APROBAT ULTIMA DATA PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al detinatorului autorizației de comercializare.

Intervet România S.R.L.
Sos. de Centura nr.27 – 28,
Com. Chiajna., ILFOV