

## Cefalexim 18%



### SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY SUBSTANCJI CZYNNEJ

Cefaleksyna 180 mg/ml  
(w postaci cefaleksyny sodowej)

### WSKAZANIA LECZNICZE

Produkt stosuje się w do leczenia zakażeń wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na działanie cefaleksyny. Cefalexim 18% jest antybiotykiem z grupy cefalosporyn wykazującym bakteriobójcze działanie w stosunku do szerokiego spektrum bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych.

Preparat stosuje się w przypadkach zakażeń układu oddechowego, układu rozrodczego i moczowego, skóry, układu pokarmowego oraz tkanek miękkich takich jak: metritis, zanokcica, zakażenia przyranne, ropnie, mastitis, zakażenia stawów, skóry, meningitis.

### PRZECIWWSKAZANIA

Nie stosować u zwierząt nadwrażliwych na cefalosporyny.  
Nie podawać dożylnie i podoponowo.

### DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE

Niekiedy w miejscu podania preparatu, tak jak po wstrzyknięciu innych zawiesin olejowych, może wystąpić przemijający samoistnie miejscowy odczyn tkankowy.

O wystąpieniu działań niepożądanych po podaniu tego produktu lub zaobserwowaniu jakichkolwiek niepokojących objawów nie wymienionych

w ulotce (w tym również objawów u człowieka na skutek kontaktu z lekiem), należy powiadomić właściwego lekarza weterynarii, podmiot odpowiedzialny

lub Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Formularz zgłoszeniowy należy pobrać ze strony internetowej <http://www.urpl.gov.pl> (Wydział Produktów Leczniczych Weterynaryjnych).

### DOCELOWE GATUNKI ZWIERZĄT

Bydło, pies, kot

## **DAWKOWANIE I DROGI PODANIA**

Preparat należy wstrzykiwać raz dziennie

u bydła: 1 ml/ 25 kg m.c. (dawka 7 mg/kg m.c.) i.m.,

u psów: 1 ml/ 18 kg m.c. (dawka 10 mg/kg m.c.) s.c. lub i.m.,

u kotów: 0,25 ml/ 4,5 kg m.c. (dawka 10 mg/kg m.c.) s.c. lub i.m.

Zaleca się stosowanie preparatu co najmniej przez dwa dni po ustąpieniu objawów klinicznych zakażenia. W praktyce leczenie trwa zazwyczaj 5 dni.

## **ZALECENIA DLA PRAWIDŁOWEGO PODANIA**

Przed użyciem butelkę należy wstrząsnąć.

W obecności wody może nastąpić reakcja hydrolizy cefaleksyny ważne jest zatem aby używać suchej igły w momencie nabierania zawiesiny do iniekcji aby uniknąć kontaminacji pozostałej zawartości butelki z kroplami wody.

## **OKRES KARENCJI**

Tkanki jadalne - 15 dni

Mleko krów - 12 godzin

## **SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI PRZY PRZECHOWYWANIU I TRANSPORCIE**

Przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C. Chronić przed światłem.

Okres trwałości po pierwszym otwarciu opakowania bezpośredniego: 28 dni

Nie używać po upływie terminu ważności podanego na etykiecie.

## **SPECJALNE OSTRZEŻENIA I ŚRODKI OSTROŻNOŚCI, JEŻELI KONIECZNE**

Tak jak w przypadku innych antybiotyków wydalanych głównie przez nerki,

u zwierząt z upośledzoną funkcją nerek może dojść do kumulacji leku w organizmie.

W przypadku niewydolności nerek dawka antybiotyku powinna być odpowiednio zmniejszona.

Należy zachować ostrożność aby uniknąć przypadkowej samoiniekcji

W przypadku samoiniekcji należy niezwłocznie zwrócić się o pomoc lekarską.

Cefalosporyny mogą wywołać reakcje nadwrażliwości (alergie) po iniekcji, wdychaniu, spożyciu lub kontakcie ze skórą. Wrażliwość na penicyliny może doprowadzić do krzyżowej wrażliwości z cefalosporynami i vice versa.

Reakcje alergiczne na te substancje sporadycznie mogą być poważne.

1. Nie należy posługiwać się tym produktem w przypadku stwierdzonej nadwrażliwości lub w przypadku wcześniejszych ostrzeżeń przed kontaktem z tego rodzaju produktami.
2. Należy posługiwać się produktem z ostrożnością, stosując się do wszystkich zalecanych środków ostrożności. Po użyciu należy umyć ręce.
3. W przypadku zaobserwowania objawów takich jak wysypka skórna należy zwrócić się o pomoc lekarską i pokazać lekarzowi niniejsze ostrzeżenia.

Obrzęk twarzy, warg, oczu, trudności z oddychaniem są poważniejszymi objawami wymagającymi szybkiej interwencji lekarskiej.

Preparat może być stosowany w okresie ciąży i laktacji.

Wyniki badań przeprowadzonych u bydła i psów wykazały, że po podaniu preparatu w dawce dwukrotnie przekraczającej dawkę zalecaną wystąpić mogą łagodne reakcje miejscowe w miejscu podania preparatu. Reakcje te przemijają samoistnie bez konieczności dodatkowego leczenia.

Nie mieszać z innymi produktami leczniczymi.

**SZCZEGÓLNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE  
UNIESZKODLIWIANIA NIE ZUŻYTEGO PRODUKTU  
LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO  
LUB ODPADÓW POCHODZĄCYCH Z TEGO PRODUKTU, JEŻELI  
MA TO ZASTOSOWANIE**

Leków nie należy usuwać do kanalizacji ani wyrzucać do śmieci.  
O sposoby usunięcia bezużytecznych leków zapytaj lekarza weterynarii.

Pozwolą one na lepszą ochronę środowiska.

**DATA ZATWIERDZENIA LUB OSTATNIEJ ZMIANY TEKSTU  
ULOTKI**

11/12/2008

**INNE INFORMACJE**

W celu uzyskania informacji na temat niniejszego produktu leczniczego weterynaryjnego, należy kontaktować się z podmiotem odpowiedzialnym.

Dostępne opakowania:

Butelka ze szkła typu I, z korkiem z gumy nitrylowej z aluminiowym uszczelnieniem, o zawartości 50 ml i 100 ml.

Niektóre wielkości opakowań mogą nie być dostępne w obrocie.

Pozwolenie nr 1564/04

d,14.html