

NOTICE

CEFALEXINE Kela 250 mg, comprimés

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Kela Laboratoria N.V.
Sint Lenaartseweg 48
2320 Hoogstraten

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

CEFALEXINE Kela 250 mg, comprimés

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Céfaléxine 250 mg sous forme de céfaléxine monohydratée.
Excipients q.s. pro tablet. compr. una

4. INDICATION(S)

CEFALEXINE Kela 250 mg, comprimés sont indiqués dans le traitement des infections dues aux germes sensibles à la céfaléxine.
Il convient de tester la sensibilité des germes à la céfaléxine avant l'instauration du traitement.

5. CONTRE-INDICATION(S)

Ne pas administrer aux animaux présentant une hypersensibilité connue à la substance active ou à d'autres antibiotiques β -lactames.
Comme pour les autres antibiotiques principalement éliminés via les reins, une accumulation indésirable peut apparaître lorsque la fonction rénale est perturbée. Ne pas utiliser chez les animaux souffrant d'insuffisance rénale.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

L'hypersensibilité à la céfaléxine est rare.

7. ESPÈCES CIBLES

Chiens.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

La dose recommandée est de 10-15 mg/kg de poids corporel, 2 fois par jour. Lors d'infections graves ou aiguës, le dosage journalier peut être doublé ou augmenté.

Administration par voie orale.

Les posologies présentées ci-dessous sont données à titre indicatif :

51 kg et plus	3 comprimés de 250 mg 2 fois par jour
26-50 kg	2 comprimés de 250 mg 2 fois par jour
10-25 kg	1 comprimé de 250 mg 2 fois par jour

La durée de traitement recommandée est de 5 jours ; elle peut cependant être prolongée selon les instructions du vétérinaire. CEFALÉXINE Kela 250 mg, comprimés sont généralement bien tolérés et peuvent être émiettés et ajoutés à la nourriture, si nécessaire.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Aucune.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Se laver les mains après administration. En cas de contact avec la peau, laver immédiatement à l'eau et au savon. En cas de contact accidentel avec les yeux, rincer immédiatement à l'eau claire.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux céphalosporines doivent manipuler le produit avec précaution.

Les céphalosporines peuvent provoquer des réactions d'hypersensibilité après injection, inhalation, ingestion ou contact cutané. Les réactions allergiques à ces substances peuvent être graves.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

La date de péremption figure sur l'emballage après les lettres EX: Mois / Année.

Ne plus utiliser le produit après le premier jour du mois de l'année dans laquelle le produit périmé.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

La céfalexine peut être administrée à tous les stades de la gestation. La céfalexine n'a pas d'effet tératogène.

Il existe un antagonisme avec les antibiotiques bactériostatiques, à savoir ceux du groupe des macrolides, les tétracyclines et le chloramphénicol.

La céfalexine a une faible toxicité.

L'administration de 100, 200 et 400 mg/kg/jour durant 1 an à des chiens provoqua seulement des phénomènes de salivation dans les 2 groupes recevant les plus fortes doses et parfois des vomissements dans les trois groupes.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Juin 2010

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

À usage vétérinaire uniquement.

À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

Numéro de registre BE-V305252