

KEFAVET® 500 mg comprimidos para Perros



Sustancia activa:

Kefavet 500 mg comprimidos recubiertos con película
Cefalexina monohidrato equivalente a 500 mg de cefalexina anhidra

Excipientes:

Kefavet 500 mg comprimidos recubiertos con película

Lactosa monohidrato 135 mg

Sacarina sódica 0,07 mg

Dióxido de titanio E171 1,10 mg

Forma farmacéutica

Comprimido recubierto con película.

500 mg: Comprimido oblongo (medida aprox. 7x18 mm), biconvexo, blanco a amarillento, ranurado por ambos lados.

DATOS CLÍNICOS

Especies de destino

Perros

Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

Tratamiento de infecciones del tracto urinario e infecciones cutáneas graves y recurrentes causadas por bacterias sensibles a la cefalexina.

Contraindicaciones

No usar en caso de hipersensibilidad a las cefalosporinas, a las penicilinas o a alguno de los excipientes.

No usar en caso de resistencia a las cefalosporinas o penicilinas.

Advertencias especiales para cada especie de destino

Ninguna.

Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)

Pueden producirse diarreas y vómitos, aunque la mayoría de veces son de carácter leve. En caso de producirse efectos gastrointestinales graves, deberá interrumpirse el tratamiento.

Uso durante la gestación o la lactancia

No ha quedado establecida la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Debido a las interacciones indeseables, no emplear cefalexina simultáneamente con otros fármacos bacteriostáticos.

Posología y vía de administración

Para administración oral

Infecciones de las vías urinarias: 15 mg/kg de peso vivo dos veces al día durante 14 días.

Infecciones cutáneas graves y recurrentes: 25-30 mg/kg de peso vivo dos veces al día durante un mínimo de tres semanas. En caso de pioderma profunda pueden ser necesarios tratamientos de 4-6 semanas de duración. Para conseguir una posología correcta se debe determinar el peso corporal con la máxima precisión posible para evitar infradosificaciones.

Si fuera necesario este medicamento puede triturarse o mezclarse con el alimento.

Datos farmacéuticos

Periodo de validez

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años.

Precauciones especiales de conservación

Conservar a temperatura inferior a 25°C. Conservar en el envase original. Proteger de la luz y de la humedad.

Presentaciones comerciales

Blisters de PVC/PVDC/Al.

Presentaciones

250 mg: 14, 20, 70 y 140 comprimidos

500 mg: 14, 30, 70 y 140 comprimidos

(Es posible que no se comercialicen todos los formatos).

Número(s) de la autorización de comercialización

1823 ESP