

## PRODUKTRESUMÉ

### 1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Cefaseptin 300 mg tabletter för hundar

Cefaseptin 750 mg tabletter för hundar

### 2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

#### Aktiv(a) substans(er):

En 300 mg tablett innehåller 300 mg cefalexin (som cefalexinmonohydrat).

En 750 mg tablett innehåller 750 mg cefalexin (som cefalexinmonohydrat).

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

### 3. LÄKEMEDELSFORM

Beige avlång tablett. Tabletten kan delas i två eller fyra lika stora delar.

### 4. KLINISKA UPPGIFTER

#### 4.1 Djurslag

Hund

#### 4.2 Indikationer, specificera djurslag

För behandling av bakteriehudinfektioner (inklusive djup och yttlig pyodermi) orsakade av organismer känsliga för cefalexin, inklusive *Staphylococcus* spp.

För behandling av urinvägsinfektioner (inklusive nefrit och cystit) orsakade av organismer, känsliga för cefalexin, inklusive *Escherichia coli*.

#### 4.3 Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot aktiv substans, andra cefalosporiner,  $\beta$ -laktamer eller mot något (några) hjälpämnen.

Använd inte vid känd resistens mot cefalosporiner eller penicillin.

Skall inte användas till kaniner, marsvin, hamstrar eller gerbiler.

#### 4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag

Inga.

#### 4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

##### Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning i djur

Behovet av systemisk antibiotika jämfört med icke-antibiotiska alternativ för behandlingen av yttlig pyodermi bör noga övervägas av den ansvarige veterinären.

Som med annan antibiotika som huvudsakligen utsöndras av njurarna kan systemisk ackumulering ske i kroppen om njurfunktionen försämras. I händelse av njursvikt måste dosen minskas och kända nefrotoxiska antimikrobiella medel bör inte ges samtidigt.

Produkten får inte användas för att behandla valpar med en kroppsvikt som understiger 1 kg.

Produktens användning måste baseras på resistenstest på bakterier isolerade från djuret. Om detta inte är möjligt bör behandlingen baseras på lokal (regional, gårdsnivå) epidemiologisk information om känslighet hos målbakterien.

Om produktens användning avviker från instruktionerna i produktresumén kan det leda till en ökning av bakterier resistenta mot cefalexin och kan minska effektiviteten av behandling med andra cefalosporiner och penicillin på grund av potentialen för korsresistens.

Statliga, nationella och regionala antimikrobiella policyer bör tas i åtanke när produkten används. *Pseudomonas aeruginosa* är känd för inneboende (eller naturlig) resistens mot cefalexin.

Tabletterna är smaksatta (innehåller svinleverpulver). För att undvika oavsiktligt intag förvara tabletterna utom räckhåll för djuren.

#### Särskilda försiktighetsåtgärder att vidtas av personen som ger veterinärmedicinska produkter till djur

Penicillin och cefalosporiner kan orsaka överkänslighet (allergi) vid injicering, inandning, förtäring och hudkontakt. Överkänslighet mot penicillin kan leda till korsresistens mot cefalosporin och vice versa. Allergiska reaktioner mot dessa ämnen kan ibland vara allvarliga.

1. Hantera inte denna produkt om du vet att du är sensibiliserad eller om du har rekommenderats att inte hantera sådana preparat.
2. Hantera denna produkt med största försiktighet för att undvika exponering och vidta alla rekommenderade försiktighetsåtgärder. Tvätta händerna efter användning.
3. Om du utvecklar symtom efter exponering, såsom utslag, bör du genast uppsöka läkare och visa denna information eller etiketten. Svullnad av ansiktet, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarligare symtom och kräver omedelbar läkarvård.

#### **4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)**

I ovanliga fall kan överkänslighet uppstå.

Vid överkänslighetsreaktioner måste behandlingen stoppas.

I mycket ovanliga fall har illamående, kräkningar och/eller diarré observerats i vissa hundar efter att de givits läkemedlet.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 djur som uppvisar biverkningar under en behandlingsperiod)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 djur)
- Ovanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 djur)
- Mycket ovanliga (färre än 1 djur av 10 000 djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

#### **4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning**

Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts hos tikar under dräktighet eller laktation.

Prekliniska studier har inte visat några teratogena effekter hos möss (upp till 400 mg cefalexin/kg kroppsvikt/dag) och råttor (upp till 1200 mg cefalexin/kg kroppsvikt/dag). Hos möss observerades effekter på modern och fostertoxicitet från den lägsta testade dosen (100 mg cefalexin/kg kroppsvikt/dag). Hos råttor visades fostertoxicitet vid 500 mg cefalexin/kg kroppsvikt/dag och effekter på modern från den lägsta testade dosen (300 mg cefalexin/kg kroppsvikt/dag). Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

#### **4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

För att säkerställa dess effektivitet får inte den veterinärmedicinska produkten användas tillsammans med bakteriostatisk antibiotika (makrolider, sulfonamider och tetracykliner). Parallell användning av första generationens cefalosporiner med aminoglykosidantibiotika eller viss diuretika såsom furosemid kan öka nefrotoxicitetsriskerna.

Samtidig användning med sådana aktiva substanser ska undvikas.

#### **4.9 Dos och administreringsätt**

Oral användning.

15 mg cefalexin per kg kroppsvikt två gånger dagligen (motsvarande 30 mg per kg kroppsvikt dagligen) motsvarande en 300 mg-tablett per 20 kg kroppsvikt två gånger dagligen eller en 750 mg-tablett per 50 kg kroppsvikt två gånger dagligen.:

Hundar:

Urinvägsinfektion: 14 dagar

Ytlig bakterieinfektion i huden: Minst 15 dagar

Djup bakterieinfektion i huden: Minst 28 dagar

För att säkerställa korrekt dos bör kroppsvikten bestämmas så exakt som möjligt för att undvika underdosering.

Produkten kan krossas och tillsättas i mat om nödvändigt.

Vid allvarliga eller akuta tillstånd, förutom vid känd njursvikt (se avsnitt 4.5), kan dosen fördubblas.

#### **4.10 Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt**

Djurstudier med 5 gånger den rekommenderade dosen, 15 mg/kg 2 gånger dagligen, har utförts.

Biverkningar som kan uppstå vid rekommenderad dos (illamående, kräkningar, och/eller diarré) förväntas vid överdos. I händelse av överdos bör behandlingen vara symtomatisk.

#### **4.11 Karenstid(er)**

Ej relevant.

### **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk grupp: Antibakteriella läkemedel för systemiskt bruk, första generationens cefalosporiner

ATCvet-kod: QJ01DB01

#### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Cefalexin är ett tidsberoende baktericid antibiotika som verkar genom att förhindra bakteriecellväggs nukleopeptidsyntes. Cefalosporiner stör transpeptidationsenzymerna och förhindrar tvärbindingen av peptidoglykanerna och bakteriecellväggen. Glykantvärbindingen är

nödvändig för att cellen ska bilda sin cellvägg. Att inhibera biosyntesen ger en försvagad cellvägg som till slut brister under det osmotiska trycket. Den kombinerande verkan leder till cellysering och filamentbildning.

Cefalexin är aktivt mot en lång rad grampositiva (t.ex. *Staphylococcus spp.*) och gramnegativa (t.ex. *Escherichia coli*) aeroba bakterier.

Följande brytpunkter rekommenderas av CLSI i hundar (VET08, 4:e upplagan, augusti 2019)  
Hos hundar vid hud-och mjukdelsinfektioner:

Bakteriestam	Känslig	Resistent
<i>Staphylococcus aureus</i> <i>Staphylococcus pseudintermedius</i>	≤ 2	≥ 4
<i>Streptococcus spp</i> och <i>E. coli</i>	≤ 2	≥ 8

Hos hundar vid urinvägsinfektioner:

Bakteriestam	Känslig	Resistent
<i>E. coli</i> <i>Klebsiella pneumoniae</i> <i>Proteus mirabilis</i>	≤ 16	≥ 32

MIC data för användning av Cefaseptin hos hundar med hud-och mjukdelsinfektioner samt urinvägsinfektioner.

Data har observerats mellan 2011 och 2017.

Bakteriestam	MIC-intervall (mg/l)	MIC <sub>50</sub> (mg/l)	MIC <sub>90</sub> (mg/l)
<b>Dermatologiska infektioner</b>			
<i>Staphylococcus spp.</i> <sup>a</sup>	0,25-512	0,993	12,435
<i>Staphylococcus aureus</i> <sup>b</sup>	1-512	2,160	153,987
<i>Coagulase negative staphylococcus</i> <sup>c</sup>	0,25-64	0,989	14,123
<i>Staphylococcus pseudintermedius</i> <sup>b</sup>	0,5-512	0,768	5,959
<i>Streptococcus spp.</i> <sup>d</sup>	0,06-0,5	0,155	0,234
<i>Streptococcus canis</i> <sup>d</sup>	0,06-0,5	0,146	0,226
<i>Streptococcus dysgalactiae</i> <sup>d</sup>	0,25-0,5	0,185	0,354
<i>Escherichia coli</i> <sup>b</sup>	4-512	5,481	11,314
<i>Pasteurella multocida</i> <sup>b</sup>	0,12-4	1,373	1,877
<b>Urinvägsinfektioner</b>			
<i>Proteus mirabilis</i> <sup>b</sup>	8-512	6,498 – 12,491	12,553 – 207,937
<i>Klebsiella pneumoniae</i> <sup>b</sup>	2-512	3,564	362,039
<i>E. coli</i> <sup>b</sup>	4-512	5,022–5,82	7,671–13,929

a: period 2011-2017; b: period 2011-2015; c: period 2016-2017; d: period 2012-2015.

Resistens mot cefalexin kan bero på någon av följande resistensmekanismer. Den främsta är bildandet av cefalosporinaser, vilken inaktiverar antibiotikan genom hydrolys av β-lactam-ringen, detta är den

vanligaste mekanismen bland gramnegativa bakterier. Resistensen överförs av plasmider eller kromosomalt. Därefter är minskad PBP-affinitet (penicillinbindande proteiner) för  $\beta$ -lactam-läkemedel ofta inblandad i  $\beta$ -lactam-resistenta grampositiva bakterier. Slutligen kan effluxpumpar, som extruderar antibiotikan från bakteriecellen, samt strukturförändringar i porinerna, minska läkemedlets passiva diffusion genom cellväggen vilket bidrar till att öka bakteriens resistensfenotyp.

Välkänd korsresistens (med samma resistensmekanism) förekommer mellan antibiotika som tillhör  $\beta$ -lactam-gruppen på grund av strukturella likheter. Den förekommer med  $\beta$ -lactam-enzym, strukturförändringar i porinerna eller variationer i effluxpumpar. Samresistens (med olika resistensmekanismer) har beskrivits i *E.coli*. på grund av plasmider med olika resistensgener.

*Pseudomonas aeruginosa* är känd som resistent mot cefalexin.

## 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Efter enkel peroral administration av den rekommenderade dosen på 15 mg cefalexin per kg kroppsvikt till beagle-hundar observerades plasmakoncentrationer inom 30 minuter. Plasmatoppvärdet observerades inom 1,3 timmar med en plasmakoncentration på 18,2  $\mu\text{g/ml}$ .

Det aktiva ämnets biotillgänglighet var över 90 %. Cefalexin upptäcktes tills 24 timmar efter administrering. Det första urinprovet togs inom 2 till 12 timmar med toppkoncentrationer av cefalexin uppmätta vid 430 till 2758  $\mu\text{g/ml}$  inom 12 timmar.

Efter upprepad peroral administrering av samma dos, två gånger dagligen i 7 dagar, inträffade plasmatoppvärden 2 timmar senare med en koncentration av 20  $\mu\text{g/ml}$ . Under behandlingsperioden höll sig koncentrationerna ovan 1  $\mu\text{g/ml}$ . Den genomsnittliga elimineringshalveringstiden är 2 timmar. Hudnivåerna var runt 5,8 till 6,6  $\mu\text{g/g}$ , 2 timmar efter behandling.

## 6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

### 6.1 Förteckning över hjälpämnen

Laktosmonohydrat  
Povidon K30  
Kroskarmellosnatrium  
Mikrokristallin cellulosa  
Svinleverpulver  
Jäst  
Krospovidon  
Natriumstearylfumarat

### 6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant.

### 6.3 Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning: 3 år.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 48 timmar.

### 6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras i originalförpackningen.

Delade tabletter förvaras i blisterförpackningen.

### 6.5 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

### **300 mg tabletter**

PVC/aluminium/OPA blister med förseglad aluminiumfolie

Kartong med 1 blisterförpackning med 10 tabletter

Kartong med 10 blisterförpackningar à 10 tabletter

Kartong med 25 blisterförpackningar à 10 tabletter

### **750 mg tabletter**

PVC/aluminium/OPA blister med förseglad aluminiumfolie

Kartong med 1 blisterförpackning med 6 tabletter

Kartong med 2 blisterförpackningar à 6 tabletter

Kartong med 12 blisterförpackningar à 6 tabletter

Kartong med 25 blisterförpackningar à 6 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

## **6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktions av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

## **7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

### **VETOQUINOL SCANDINAVIA AB**

Box 9

265 21 Åstorp

Sverige

## **8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

300 mg: 51860

750 mg: 51861

## **9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

2016-02-18/2020-09-23

## **10 DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

2020-11-19

## **FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER ANVÄNDNING**

Ej relevant.