

## NOTICE

### 1. Nom du médicament vétérinaire

Cephacare Flavour 50 mg comprimés pour chats et chiens.

### 2. Composition

Chaque comprimé contient :

#### Substance active :

Céfalexine (sous forme de monohydrate) 50 mg

Comprimés biconvexes, ronds, mouchetés, de couleur beige.

### 3. Espèces cibles

Chiens et chats.

### 4. Indications d'utilisation

Chez les chiens :

Traitement des infections respiratoires, gastro-intestinales, urogénitales, cutanées et des infections localisées des tissus mous causées par des bactéries sensibles à la céfalexine.

Chez les chats :

Traitement des infections respiratoires, urogénitales, cutanées et des infections localisées des tissus mous causées par des bactéries sensibles à la céfalexine.

### 5. Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active, à d'autres céphalosporines, à d'autres substances de la classe des  $\beta$ -lactamamines ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser chez le lapin, la gerbille, le cochon d'inde et le hamster.

### 6. Mises en garde particulières

#### Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

L'utilisation du médicament vétérinaire doit être basée sur la réalisation d'antibiogrammes et doit prendre en compte les recommandations officielles et régionales concernant l'antibiothérapie.

L'utilisation de la médicament vétérinaire en dehors des recommandations du RCP peut augmenter la prévalence des bactéries résistantes à la céfalexine et peut diminuer l'efficacité du traitement avec d'autres pénicillines compte tenu de possibles résistances croisées.

Le traitement doit être arrêté en cas de réaction allergique.

Comme avec les autres antibiotiques qui sont éliminés essentiellement par voie rénale, une accumulation systémique excessive peut se produire en cas d'altération de la fonction rénale. En cas d'insuffisance rénale connue, la posologie doit être réduite, des antibiotiques ayant un effet néphrotoxique connu ne doivent pas être administrés de façon concomitante et l'utilisation du produit devra faire l'objet d'une évaluation du rapport bénéfice risque réalisée par le vétérinaire.

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

Les pénicillines et les céphalosporines peuvent entraîner des réactions d'hypersensibilité (allergie) après injection, inhalation, ingestion ou contact cutané. Cette hypersensibilité aux pénicillines peut entraîner des réactions croisées avec les céphalosporines, et inversement. Ces réactions d'hypersensibilité peuvent être occasionnellement graves.

- Les personnes présentant une hypersensibilité connue à céfalexine doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.
- Manipulez ce médicament vétérinaire avec une grande prudence pour éviter une exposition, en prenant toutes les précautions nécessaires.
- En cas de symptômes après exposition (rougeur cutanée...), demander un avis médical en présentant la notice au médecin. Un œdème de la face, des lèvres ou des yeux, ou des difficultés respiratoires constituent des signes graves, qui nécessitent un traitement médical urgent.
- En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.
- Se laver les mains après utilisation.

Gestation et lactation :

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation ou de lactation. L'utilisation du médicament ne doit se faire qu'après l'évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

L'effet bactéricide des céphalosporines est diminué par l'utilisation simultanée de composés à action bactériostatique (macrolides, sulfonamides et tétracyclines).

La néphrotoxicité peut être augmentée lorsque les céphalosporines de 1<sup>ère</sup> génération sont associées avec des antibiotiques polypeptidiques, les aminoglycosides et certains diurétiques (furosémide).

L'utilisation concomitante de ces substances devra être évitée.

Surdosage :

L'administration de céfalexine à des doses équivalentes à plusieurs fois la dose recommandée n'a pas entraîné l'apparition d'effets indésirables graves.

## **7. Effets indésirables**

Chats:

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée à partir des données)	Diarrhée*, vomissements*
--	--------------------------

disponibles):	
---------------	--

\*Transitoire. En cas d'observation, le traitement doit être interrompu.

Chiens :

Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités) :	Hypersensibilité*
Fréquence indéterminée (ne peut être estimée à partir des données disponibles) :	Diarrhée**, vomissements**

\*En cas d'observation, le traitement doit être interrompu et les symptômes doivent être traités symptomatique.

\*\*En cas d'observation, le traitement doit être interrompu et l'avis du vétérinaire traitant doit être demandé.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification :

### Belgique

[www.notifieruneffetindesirable-animaux.be/](http://www.notifieruneffetindesirable-animaux.be/)

ou mail: [adversedrugreactions\\_vet@fagg-afmps.be](mailto:adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be)

## 8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie orale.

### Chiens :

La dose recommandée est de 15 mg de céfalexine par kg deux fois par jour et elle peut être doublée si nécessaire.

Une durée de traitement de cinq jours est recommandée. Toute augmentation de la dose ou de la durée de traitement doit se faire après évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire responsable (par exemple en cas de pyodermite chronique).

### Chats :

La dose recommandée est de 15 mg de céfalexine par kg deux fois par jour pendant 5 jours.

## 9. Indications nécessaires à une administration correcte

Les comprimés peuvent être mélangés à la nourriture si nécessaire.

Afin de garantir une posologie appropriée, le poids corporel/vif doit être déterminé aussi précisément que possible.

## 10. Temps d'attente

Sans objet.

## 11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Conserver la plaquette thermoformée dans l’emballage extérieur.

À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

À conserver dans un endroit sec.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la plaquette thermoformée et la boîte après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

## **12. Précautions particulières d’élimination**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l’élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l’environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n’avez plus besoin.

## **13. Classification des médicaments vétérinaires**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

## **14. Numéros d’autorisation de mise sur le marché et présentations**

BE-V332227

Le médicament vétérinaire est fourni en boîtes de 20, 100 ou 250 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

## **15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois**

Juin 2025

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l’Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Coordonnées**

Titulaire de l’autorisation de mise sur le marché et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Ecuphar NV

Legeweg 157-i

8020 Oostkamp

Belgique

Tel : 050/31.42.69

info@ecuphar.be

Fabricant responsable de la libération des lots :

Lelypharma B.V.  
Zuiveringweg 42  
8243 PZ  
Lelystad  
Pays-Bas

Produlab Pharma B.V.  
Forellenweg 16  
4941 SJ  
Raamsdonksveer  
Pays-Bas

**17. Autres informations**