

Information für Tierhaltende

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe www.tierarzneimittel.ch

PACKUNGSBEILAGE

Xeden[®] Cat ad us. vet., teilbare Tabletten für Katzen

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber: Biokema SA, Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier, hotline@biokema.ch.
Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller: Ceva Santé animale, Boulevard de la communication, Zone autoroutière, 53950 Louverné (Frankreich)

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Xeden[®] Cat ad us. vet., teilbare Tabletten für Katzen

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 Tablette enthält:

Wirkstoff:

Enrofloxacin 15 mg

Beige, längliche Tablette mit Bruchkerbe. Die Tablette kann in zwei gleiche Hälften geteilt werden.

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Behandlung von Infektionen verursacht durch auf den Wirkstoff in Xeden[®] Cat empfindliche Keime bei der Katze, insbesondere des Verdauungstraktes, der Atemwege und des Harn- und Geschlechtsapparates sowie der Haut und ebenso bei Infektionen von Verletzungen und bei Entzündungen des äusseren Gehörganges.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei Katzen jünger als 3 Monate oder mit einem Körpergewicht von unter 1 kg. Bei hoher Dosierung besteht in der Wachstumsphase die Möglichkeit einer Knorpelschädigung. Nicht anwenden bei Tieren mit Anfallsleiden. Die Ausscheidung des Wirkstoffs in Xeden[®] Cat erfolgt zum Teil über die Niere. Bei bestehenden Nierenschäden ist daher, wie bei allen Wirkstoffen aus derselben Familie, mit einer Verzögerung der Ausscheidung zu rechnen.

6. NEBENWIRKUNGEN

In seltenen Fällen können Verdauungsstörungen auftreten.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermassen definiert:

- Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
- Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1.000 behandelten Tieren)
- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren)
- Sehr selten (weniger als 1 von 10.000 behandelten Tieren, einschliesslich Einzelfallberichte).

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, beim behandelten Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Katze.

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Zum Eingeben ins Maul

- 1 Tablette pro 3 kg Körpergewicht als einmalige tägliche Gabe, oder
- ½ Tablette pro 1.5 kg Körpergewicht als einmalige tägliche Gabe

während 5 bis 10 aufeinanderfolgenden Tagen.

Falls nach der Hälfte der Behandlung keine klinische Besserung auftritt, muss die Therapie durch den Tierarzt neu überdacht werden.

Anzahl Tabletten pro Tag	Gewicht der Katze (kg)
½	1 — < 2
1	2 — < 4
1½	4 — < 5
2	5 — < 6.5
2½	6.5 — < 8.5

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Die Tabletten können direkt ins Maul der Katze gegeben oder unter die Nahrung gemischt werden.

10. WARTEZEIT(EN)

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Bei Raumtemperatur lagern (15°C – 25°C).

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis mit EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

Angaben zur Aufbewahrung und Haltbarkeit von Tablettenhälften: 24 Stunden

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Xeden® Cat soll nur nach bakteriologischer Sicherung der Diagnose und Sensitivitätsprüfung der beteiligten Erreger eingesetzt werden.

Der Einsatz von Xeden® Cat darf aus Gründen einer möglichen Resistenzentwicklung nicht zur Prophylaxe oder bei Bagatellinfektionen erfolgen. Die vom Tierarzt verordnete Dosierung und Behandlungsdauer sind einzuhalten.

Da das Tierarzneimittel Geschmacksstoffe enthält, besteht die Gefahr, dass Hunde und Katzen die Tabletten gezielt aufsuchen und übermässig aufnehmen. Aus diesem Grund ist das Präparat für Tiere unerreichbar aufzubewahren.

Trächtigkeit:

In klinischen Studien an Labortieren wurden nach Verabreichung des Wirkstoffs in Xeden® Cat in der empfohlenen Dosierung keine schädigenden Effekte auf die Nachkommen nachgewiesen.

Laktation:

Da der Wirkstoff in Xeden® Cat in die Milch übergeht ist die Anwendung des Präparates bei der laktierenden Katze kontraindiziert.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Nicht gleichzeitig mit Theophyllin anwenden. Die gleichzeitige Verabreichung von Produkten, welche Magnesium- oder Aluminiumsalze enthalten, kann die Resorption des Wirkstoffes in Xeden® Cat vermindern.

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel):

Wenn bei Katzen die empfohlene Dosierung überschritten wird, kann es zu augenschädigenden Effekten, einschliesslich Erblindung, kommen.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

22.07.2020

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter www.swissmedic.ch und www.tierarzneimittel.ch.

15. WEITERE ANGABEN

Faltschachtel mit 1 oder 10 Blister mit je 12 Tabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Abgabekategorie A: einmalige Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 58'882

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaber in Verbindung.