

PŘÍBALOVÁ INFORMACE
RILEXINE 200 mg/g perorální pasta ad.us.vet.

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce:

VIRBAC SA, 1ère Avenue-2065m-Carros Cedex, Francie

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

RILEXINE (cephalexinum) 200 mg/g perorální pasta

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1 g obsahuje :

Léčivá látka

Cephalexinum .200 mg
(ut monohydricum)

Pomocné látky

Butylhydroxyanisol (E320)1,18 mg
Benzylalkohol (E1519).....0,009 ml

4. INDIKACE

Léčba kožních infekcí u psů (včetně superficiální pyodermie) způsobených mikroorganismy citlivými k cefalexinu.

5. KONTRAINDIKACE

Nepoužívejte u zvířat citlivých na cefalexin.
Nepodávejte králíkům, morčatům, křečkům a tarbíkům.
Nepodávejte psům mladším 2 měsíců.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Byly hlášeny přechodné případy zvracení. V takových případech by měla být léčba přerušena.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Psi.

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Podávejte 30 mg cefalexinu na kg živé hmotnosti, jedenkrát denně po dobu alespoň 14 dnů a až 10 dnů mimo léčebnou kůru u superficiální pyodermie.

K dosažení této dávky podávejte:

- 1 dávka RILEXINE perorální pasty pro malé psy na 2 kg živé hmotnosti : tj. 0.3 g pasty (aplikátor 4.2 g)
- 1 dávka RILEXINE perorální pasty pro střední psy na 10 kg živé hmotnosti : tj. 1.5 g pasty (aplikátor 10,5 g)
- 1 dávka RILEXINE perorální pasty pro velké psy na 20 kg živé hmotnosti : tj. 3 g pasty (aplikátor 21 g).

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Doporučuje se podávat přípravek v průběhu krmení.

Přidejte k malému množství krmiva bezprostředně před podáním. Ujistěte se, že toto krmivo bylo zkonsumováno předtím než bude poskytnuto další krmivo. Medikované krmivo, které nebylo zkonsumováno, ihned odstraňte.

K zajištění správného dávkování by měla být zjištěna hmotnost co možná nejpřesněji k zabránění poddávkování.

10. OCHRANNÁ LHŮTA

Není určeno pro potravinová zvířata.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte v originálním balení. Po prvním otevření spotřebujte do 14 dnů.

Uchovávat mimo dosah dětí.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Stejně jako u ostatních antibiotik vylučovaných přednostně ledvinami může v případě ledvinné nedostatečnosti docházet k nadměrnému ukládání. V případě známé ledvinné nedostatečnosti by měl být přípravek používán po vyhodnocení poměru prospěchu a rizika zodpovědným veterinárním lékařem. Doporučuje se snížit dávku.

Použití přípravku by mělo být založeno na testech citlivosti.

Cephalosporiny a penicilíny mohou způsobovat po injekci, inhalaci, požití nebo kontaktu s kůží přecitlivělost (alergii). Přecitlivělost k cephalosporinům může mít za následek křížovou alergii k penicilinům a naopak. Alergické reakce k těmto substancím mohou mít někdy závažný průběh.

- Nepracujte s tímto produktem, je-li u Vás známa přecitlivělost nebo pokud vám lékař doporučil pracovat s obdobnými preparáty.
- Používejte daný přípravek za dodržení všech bezpečnostních opatření tak, aby se zabránilo nežádoucí expozici. Po použití si omyjte ruce.
- V případě že se u Vás objeví symptomy spojené s expozicí jako je vyrážka, vyhledejte lékaře a ukažte mu i toto varování. Otoky v obličeji, na rtech či očích, obtíže při dýchání jsou již závažné příznaky vyžadující okamžitou lékařskou pomoc.

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

prosinec 2007

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Pokud chcete získat informace o tomto veterinárním léčivém přípravku, kontaktujte prosím příslušného místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci.