

B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

RILEXINE 75 mg tablety

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

Držitel registračního rozhodnutí a výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Virbac S.A.
1ère Avenue - 2065m - L.I.D.
06516 Carros Cedex
France

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

RILEXINE 75 mg tablety
Cefalexinum

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Léčivá látka:

Cefalexinum (ut monohydricum)

V jedné 200 mg tabletě 75 mg

Rilexine 75 mg jsou krémově bílé (s hnědými tečkami) oválné tablety s půlicí rýhou

4. INDIKACE

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

Léčba infekcí močových cest u psů způsobených mikroorganismy citlivými k cefalexinu (včetně nefritidy a cystitidy).

Léčba kožních a podkožních infekcí u koček (rány a abscesy) způsobených mikroorganismy citlivými k cefalexinu.

5. KONTRAINDIKACE

Nepoužívat u zvířat, u nichž je známa přecitlivělost k penicilínům nebo cefalosporinům.

Nepoužívat u králíků, morčat, křečků a tarbíků.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Jestliže zaznamenáte jakýkoliv nežádoucí účinek, který není uveden v této příbalové informaci, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Psi, kočky.

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

15 mg cefalexinu na 1 kg ž.hm. dvakrát denně (ekvivalent 30 mg na kg ž.hm. a den) po dobu :

14 dnů v případě infekcí močových cest

Alespoň 15 dní v případě superficiálních infekčních dermatitid

Alespoň 28 dní v případě hlubokých infekčních dermatitid

K dosažení těchto dávek podáváme :

Pro psy a kočky :

- Jedna tableta Rilexinu 75 na 5 kg ž.hm.

Perorálně.

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Tablety Rilexine jsou u koček i psů obecně dobře přijímány, mohou však být v případě nutnosti nadrceny nebo přidány do potravy. V případě těžkých či akutních stavů je možno bezpečně dávku zdvojnásobit.

10. OCHRANNÁ LHŮTA

Není určeno pro potravinová zvířata.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dosah dětí.

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu.

Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Chraňte před světlem.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

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

- 1) Nepracujte s tímto produktem, je-li u Vás známa přecitlivělost nebo pokud vám lékař doporučil nepracovat s obdobnými preparáty.
- 2) Používejte daný přípravek za dodržení všech bezpečnostních opatření.
- 3) V případě, že se u Vás objeví symptomy, jako je vyrážka, vyhledejte lékaře a ukažte mu příbalovou informaci. Otoky v obličeji, na rtech či očích a 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 nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

Srpen 2010

15. DALŠÍ INFORMACE

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.