

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Rilexine 600 mg tabletes suņiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Viena 1440 mg tablete satur:

Aktīvā viela:

Cefaleksīns (monohidrāta veidā) 600 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Vistu aknu pulveris.
Krospovidons
Povidons
Magnija stearāts
A tipa mikrokristāliskā celuloze
<i>Pharmaburst B1</i>
B tipa mikrokristāliskā celuloze

Iegarenas, dalāmas krēmkrāsas tabletes ar maziem, brūniem plankumiņiem.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Suņi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Pret cefaleksīnu jutīgu bakteriālas izcelsmes infekcijas slimību ārstēšanai.

Suņiem:

- Ādas infekcijas: virsējā un dziļā pioderma;
- Urīnizvadceļu infekcijas: nefrīts un cistīts.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret penicilīniem un/vai cefalosporīniem.
Nelietot trušiem, jūrascūciņām, kāmjiem un smilšu pelēm.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Nav.

3.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nelietot pret cefalosporīniem vai penicilīniem rezistentu ierosinātāju izraisītu infekcijas slimību ārstēšanā.

Šo veterināro zāļu lietošana jāpamato ar no dzīvnieka izolēto infekcijas ierosinātāju jutības testu rezultātiem, kā arī jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi.

Pret cefaleksīnu rezistentu baktēriju sastopamība var atšķirties atkarībā no laika un ģeogrāfiskā novietojuma, tādēļ ieteicams veikt parauga bakterioloģisku izmeklēšanu un ierosinātāju jutības testu pārbaudi. Ja tas nav iespējams, ārstēšanu balstīt uz informāciju par vietējo epidemioloģisko situāciju.

Zāļu lietošana, neievērojot zāļu aprakstā sniegtos norādījumus, var palielināt pret cefaleksīnu rezistentu baktēriju izplatību un samazināt citu penicilīna grupas antibiotiku efektivitāti iespējamās krusteniskās rezistences dēļ.

Līdzīgi kā lietojot citas antibiotikas, kuras tiek izvadītas galvenokārt caur nierēm, iespējama zāļu nevēlama uzkrāšanās organismā nieru darbības traucējumu dēļ. Ja ir diagnosticēta nieru mazspēja, jāsamazina šo veterināro zāļu deva, un vienlaikus nedrīkst lietot nefrotoksiskus pretmikrobu līdzekļus.

Nelietot kucēniem, kas vieglāki par 1 kg.

Tā kā Rilexin tabletes ir garšīgas, pastāv risks, ka dzīvnieki varētu tās atrast un uzņemt pārāk lielu zāļu daudzumu, tāpēc tabletes uzglabāt dzīvniekiem nepieejamā vietā.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Cefalosporīni pēc injekcijas, ieelpošanas, norīšanas vai saskares ar ādu var izraisīt pastiprinātas jutības reakcijas (alerģiju). Pastiprināta jutība pret penicilīniem var izraisīt krustenisko jutību pret cefalosporīniem un otrādi. Alerģiskās reakcijas pret šīm vielām var būt nopietnas.

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret cefaleksīnu jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Šīs veterinārās zāles jālieto piesardzīgi, ievērojot visus drošības pasākumus.

Pēc šo veterināro zāļu lietošanas mazgāt rokas.

Ja rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm rodas tādi klīniskie simptomi kā izsitumi uz ādas, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Ja rodas tādi nopietni klīniskie simptomi kā sejas, lūpu un acu plakstiņu pietūkums vai apgrūtināta elpošana, nekavējoties meklēt neatliekamo medicīnisko palīdzību.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Suņi:

Retāk (1 līdz 10 dzīvniekiem/1 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Miegainība
Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pastiprinātas jutības reakcijas ¹ (piemēram, alerģiska reakcija uz ādas, nātrene, alerģiska tūska, patoloģiska elpošana, asinsrites traucējumi)
Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Vemšana ² , Diareja ²

¹Dzīvniekiem, kuri ir jutīgi pret penicilīniem/cefalosporīniem.

²Ja vemšana un/vai diareja atkārtojas, pārtraukt ārstēšanu un konsultēties ar ārstējošo veterinārārstu.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Laboratoriskajos pētījumos dzīvniekiem netika konstatēta teratogēna iedarbība. Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā.

Grūsnība un laktācija:

Lietot šīs veterinārās zāles tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Vienlaicīga cefaleksīna lietošana ar aminoglikozīdiem, polipeptīdu antibiotikām (polimiksīnu B vai kolistīnu), metoksiflurānu, furosemīdu vai etakridīnu var palielināt nefrotoksicitātes risku. Vienlaicīgi lietojot cefaleksīnu un bakteriostatiskas iedarbības ķīmijterapijas zāles (tetraciklīnus, hloramfenikolu, makrolīdus un rifampicīnu) var būt antagonistiska iedarbība.

3.9. Lietošanas veids un devas

Iekšķīgai lietošanai.

Devas un lietošanas ilgums: 15 mg cefaleksīna/kg ķermeņa svara divas reizes dienā (dienas deva ir 30 mg/kg):

- 5 dienas ādas un zemādas audu infekcijas gadījumā;
- 14 dienas urīnizvadceļu infekcijas gadījumā;
- vismaz 15 dienas virspusēja infekcioza dermatīta gadījumā;
- vismaz 28 dienas dziļa infekcioza dermatīta gadījumā.

Devas:

Ķermeņa svars (kg)	Tabletes vienā devā, divas reizes dienā		
	75 mg tablete	300 mg tablete	600 mg tablete
2,5	½	-	-
5	1	-	-
10	-	½	-
20	-	1	1½
30	-	1½	-
40	-	-	1
60	-	-	1½

Visas atlikušās tablešu pusītes uzglabāt atvērtajā blisterī oriģinālajā iepakojumā.

Suņi tabletes labprāt apēd, bet nepieciešamības gadījumā tās var arī sasmalcināt vai pievienot barībai.

Smagos vai akūtos infekcijas gadījumos devu var dubultot.

Lai nodrošinātu pareizu devu un izvairītos no pārāk mazas devas lietošanas, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Veiktajos pētījumos konstatēja, ka dzīvnieki panes devu, kas 5 reizes pārsniedza ieteicamo devu (15 mg/kg).

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QJ01DB01.

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Cefaleksīns darbojas, inhibējot nukleopeptīdu sintēzi baktēriju šūnapvalkā. Cefalosporīni ietekmē transpeptidācijas procesu, acilējot enzīmu, tādējādi neļaujot saistīties peptoglikānu ķēdēm, kas satur muramīnskābi. Inhibējot baktēriju šūnapvalka veidošanai vajadzīgā materiāla biosintēzi, veidojas defektīvs šūnapvalks, kas ir osmotiski nestabils pret protoplastiem. Kombinētas darbības rezultātā notiek bakteriolīze un filamenta veidošanās.

Cefaleksīns darbojas pret plaša spektra grampozitīvām un gramnegatīvām baktērijām: *Staphylococcus* spp. (tajā skaitā pret penicilīniem rezistenti celmi), *Streptococcus* spp., *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp. un *Salmonella* spp. Cefaleksīns ir rezistents pret grampozitīvo baktēriju producēto β-laktamāzi.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Suņiem

Dzinējsuņiem pēc vienas iekšķīgas lietošanas reizes devā 15 mg cefaleksīna/kg ķermeņa svara cefaleksīna koncentrācija plazmā tika konstatēta 30 minūšu laikā. Maksimālo koncentrāciju plazmā konstatēja pēc 1,3 h, un tā bija 18,2 µg/ml.

Aktīvās vielas biopieejamība bija virs 90 %. Cefaleksīnu varēja konstatēt līdz 24 stundām pēc ievadīšanas. Pirmais urīna paraugs tika paņemts 2 - 12 stundas pēc tam, kad tika sasniegta maksimāla cefaleksīna koncentrācija: 430 - 2758 µg/ml, ko novēroja 24 stundu laikā.

Pēc atkārtotas šādas devas iekšķīgas lietošanas, divas reizes dienā 7 dienas pēc kārtas, maksimālā koncentrācija plazmā tika sasniegta pēc 2 stundām un tā bija 20 µg/ml. Ārstēšanas laikā cefaleksīna koncentrācija tika uzturēta virs 1 µg/ml. Vidējais eliminācijas pusperiods ir 2 stundas. Cefaleksīna koncentrācija ādā 2 stundas pēc ārstēšanas bija aptuveni 5,8 - 6,6 µg/g.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nav zināma.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 3 gadi.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā.

Sargāt no gaismas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Alumīnija blisteris - PVH/alumīnijs/OPA
Ar laku pārklāts alumīnija folijas vāciņš

7 tabletes blisterī, 2 blisteri kastītē (14 tabletes).
7 tabletes blisterī, 30 blisteri kastītē (210 tabletes).

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

VIRBAC

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/NRP/07/1700

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās reģistrācijas datums: 27/09/2007

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

03/2024

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS

MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Kartona kastīte

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Rilexine 600 mg tabletes

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Viena 1440 mg tablete satur 600 mg cefaleksīna (monohidrāta veidā).

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

14 tabletes
210 tabletes

4. MĒRĶSUGAS

Suņi.

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai.
Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā.
Sargāt no gaismas.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS
--

VIRBAC

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/NRP/07/1700

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Blisteris

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Rilexine

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

600 mg

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Rilexine 75 mg tabletes suņiem un kaķiem

Rilexine 300 mg tabletes suņiem

Rilexine 600 mg tabletes suņiem

2. Sastāvs

Aktīvā viela:

Viena 180 mg tablete satur 75 mg cefaleksīna (monohidrāta veidā).

Viena 720 mg tablete satur 300 mg cefaleksīna (monohidrāta veidā).

Viena 1440 mg tablete satur 600 mg cefaleksīna (monohidrāta veidā).

Iegarenas, dalāmas krēmkrāsas tabletes ar maziem, brūniem plankumiņiem.

3. Mērķsugas

Suņi un kaķi.

4. Lietošanas indikācijas

Pret cefaleksīnu jutīgu bakteriālas izcelsmes infekcijas slimību ārstēšanai.

Suņiem:

- Ādas infekcijas: virsējā un dziļā pioderma;
- Urīnizvadceļu infekcijas: nefrīts un cistīts.

Kaķiem:

- Ādas un zemādas audu infekcijas: brūču infekcija un abscesi;
- Urīnizvadceļu infekcijas: nefrīts un cistīts.

5. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret penicilīniem un/vai cefalosporīniem.

Nelietot trušiem, jūracūciņām, kāmjēniem un smilšu pelēm.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nelietot pret cefalosporīniem vai penicilīniem rezistentu ierosinātāju izraisītu infekcijas slimību ārstēšanā.

Šo veterināro zāļu lietošana jāpamato ar no dzīvnieka izolēto infekcijas ierosinātāju jutības testu rezultātiem, kā arī jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi.

Pret cefaleksīnu rezistentu baktēriju sastopamība var atšķirties atkarībā no laika un ģeogrāfiskā novietojuma, tādēļ ieteicams veikt parauga bakterioloģisku izmeklēšanu un ierosinātāju jutības testu pārbaudi. Ja tas nav iespējams, ārstēšanu balstīt uz informāciju par vietējo epidemioloģisko situāciju.

Zāļu lietošana, neievērojot zāļu aprakstā sniegtos norādījumus, var palielināt pret cefaleksīnu rezistentu baktēriju izplatību un samazināt citu penicilīna grupas antibiotiku efektivitāti iespējamās krusteniskās rezistences dēļ.

Līdzīgi kā lietojot citas antibiotikas, kuras tiek izvadītas galvenokārt caur nierēm, iespējama zāļu nevēlama uzkrāšanās organismā nieru darbības traucējumu dēļ. Ja ir diagnosticēta nieru mazspēja, jāsamazina šo veterināro zāļu deva, un vienlaikus nedrīkst lietot nefrotoksiskus pretmikrobu līdzekļus.

Nelietot kucēniem, kas vieglāki par 1 kg un kaķēniem, kas jaunāki par 9 nedēļām.

Tā kā Rilexin tabletes ir garšīgas, pastāv risks, ka dzīvnieki varētu tās atrast un uzņemt pārāk lielu zāļu daudzumu, tāpēc tabletes uzglabāt dzīvniekiem nepieejamā vietā.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Cefalosporīni pēc injekcijas, ieelpošanas, norīšanas vai saskares ar ādu var izraisīt pastiprinātas jutības reakcijas (alerģiju). Pastiprināta jutība pret penicilīniem var izraisīt krustenisko jutību pret cefalosporīniem un otrādi. Alerģiskās reakcijas pret šīm vielām var būt nopietnas.

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret cefaleksīnu jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Šīs veterinārās zāles jālieto piesardzīgi, ievērojot visus drošības pasākumus.

Pēc šo veterināro zāļu lietošanas mazgāt rokas.

Ja rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm rodas tādi klīniskie simptomi kā izsitumi uz ādas, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Ja rodas tādi nopietni klīniskie simptomi kā sejas, lūpu un acu plakstiņu pietūkums vai apgrūtināta elpošana, nekavējoties meklēt neatliekamo medicīnisko palīdzību.

Grūsnība un laktācija:

Laboratoriskajos pētījumos dzīvniekiem netika konstatēta teratogēna iedarbība. Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā.

Lietot tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Vienlaicīga cefaleksīna lietošana ar aminoglikozīdiem, polipeptīdu antibiotikām (polimiksīnu B vai kolistīnu), metoksiflurānu, furosemīdu vai etakridīnu var palielināt nefrotoksicitātes risku. Vienlaicīgi lietojot cefaleksīnu un bakteriostatiskas iedarbības ķīmijterapijas zāles (tetraciklīnus, hloramfenikolu, makrolīdus un rifampicīnu), var būt antagonistiska iedarbība.

Pārdozēšana:

Veiktajos pētījumos konstatēja, ka dzīvnieki panes devu, kas 5 reizes pārsniedza ieteicamo devu (15 mg/kg).

Būtiska nesaderība:

Nav zināma.

7. Blakusparādības

Rilexine 75 mg

Kaķi:

Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem/100 ārstētajiem dzīvniekiem):
Vemšana ^{1,2,3} , Diareja ^{1,2,3}
Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):
Pastiprināta siekalošanās Polidipsija Pastiprinātas jutības reakcijas ⁴ (piemēram, alerģiska reakcija uz ādas, nātrene, alerģiska tūska, patoloģiska elpošana, asinsrites traucējumi)

¹Viegla un pārejoša

²Vairumā gadījumu ilga vienu dienu, bija atgriezeniski, neveicot simptomātisku ārstēšanu un nepārtraucot ārstēšanu ar veterinārajām zālēm.

³Ja vemšana un/vai diareja atkārtojas, ārstēšanu pārtraukt un konsultēties ar ārstējošo veterinārārstu.

⁴Dzīvniekiem, kuri ir jutīgi pret penicilīniem/cefalosporīniem.

Suņi:

Retāk (1 līdz 10 dzīvniekiem/1 000 ārstētajiem dzīvniekiem):
Miegainība
Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):
Pastiprinātas jutības reakcijas ¹ (piemēram, alerģiska reakcija uz ādas, nātrene, alerģiska tūska, patoloģiska elpošana, asinsrites traucējumi)
Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):
Vemšana ² , Diareja ²

¹Dzīvniekiem, kuri ir jutīgi pret penicilīniem/cefalosporīniem.

²Ja vemšana un/vai diareja atkārtojas, pārtraukt ārstēšanu un konsultēties ar ārstējošo veterinārārstu.

Rilexine 300 mg / 600 mg

Suņi:

Retāk (1 līdz 10 dzīvniekiem/1 000 ārstētajiem dzīvniekiem):
Miegainība
Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):
Pastiprinātas jutības reakcijas ¹ (piemēram, alerģiska reakcija uz ādas, nātrene, alerģiska tūska, patoloģiska elpošana, asinsrites traucējumi)
Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):
Vemšana ² , Diareja ²

¹Dzīvniekiem, kuri ir jutīgi pret penicilīniem/cefalosporīniem.

²Ja vemšana un/vai diareja atkārtojas, pārtraukt ārstēšanu un konsultēties ar ārstējošo veterinārārstu.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tirdzniecības atļaujas turētāja vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu:

Pārtikas un veterinārais dienests

Peldu iela 30

Rīga, LV-1055

Tīmekļa vietne:

<https://www.pvd.gov.lv/lv>

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Iekšķīgai lietošanai.

Devas un lietošanas ilgums: 15 mg cefaleksīna/kg ķermeņa svara divas reizes dienā (dienas deva 30 mg/kg) :

- 5 dienas ādas un zemādas audu infekcijas gadījumā;
- 14 dienas urīnizvadceļu infekcijas gadījumā;
- vismaz 15 dienas virspusēja infekcioza dermatīta gadījumā;
- vismaz 28 dienas dziļa infekcioza dermatīta gadījumā.

Devas:

Ķermeņa svars (kg)	Tabletes vienā devā, divas reizes dienā		
	75 mg tablete	300 mg tablete	600 mg tablete
2,5	½	-	-
5	1	-	-
10	-	½	-
20	-	1	½
30	-	1½	-
40	-	-	1
60	-	-	1½

Visas atlikušās tablešu pusītes uzglabāt atvērtajā blisterī oriģinālajā iepakojumā.

Suņi tabletes labprāt apēd, bet nepieciešamības gadījumā, tās var arī sasmalcināt vai pievienot barībai.

Smagos vai akūtos infekcijas gadījumos, ievērojot piesardzību, devu var dubultot.

Lai nodrošinātu pareizu devu un izvairītos no pārāk mazas devas lietošanas, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Skatīt punktu “Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode”.

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā.

Sargāt no gaismas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts uz iepakojuma pēc Exp. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/NRP/07/1700

Alumīnija blisteris - PVH/alumīnijs/OPA
Ar laku pārklāts alumīnija folijas vāciņš

7 tabletes blisterī, 2 blisteri kastītē (14 tabletes).
7 tabletes blisterī, 30 blisteri kastītē (210 tabletes).

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

03/2024

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

VIRBAC
1ère avenue 2065m LID
06516 Carros
France

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

OÜ ZOOVETVARU
Uusaru 5
EE-76505 Saue/Harjumaa
Igaunija
Tel: + 372 56480207
pv@zoovet.eu

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atļaujas turētāja vietējo pārstāvi.