

B. PACKUNGSBEILAGE

GEBRAUCHSINFORMATION**Rilexine 600 mg Tablette für große Hunden****1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST**

Zulassungsinhaber und Hersteller :
VIRBAC
1ère Avenue - 2065 m
L.I.D. - 06516 - CARROS
FRANKREICH

Distributeur :
VIRBAC BELGIUM
Esperantolaan 4
3001 LEUVEN
BELGIEN

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Rilexine 600 mg Tablette für große Hunden
Cephalexin

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Cephalexin-Monohydrat 600 mg

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Behandlung von Infektionen der Harnwege und der Haut bei Hunden, hervorgerufen durch cephalaxinempfindliche Keime.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht bei Tieren anwenden, die eine bekannte Überempfindlichkeit gegen Cephalosporine haben. Gefahr der Kreuzsensibilitätsreaktion mit Penicillinen. Gesteigerte Gefahr bei Tieren mit einer Nephropatie.

Nicht bei Kaninchen, Meerschweinchen, Hamstern und Rennmäusen anwenden.

6. NEBENWIRKUNGEN

Überempfindlichkeit, Hyperthermie, hämatotoxische Erscheinungen (seltene Änderungen der plasmatischen Parameter), Nierentoxizität, Erbrechen und Durchfall können bei Tieren vorkommen. 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 1000 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, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit

7. ZIELTIERART(EN)

Großer Hund.

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

Die empfohlene Dosierung ist 15 mg/kg Körpergewicht zweimal täglich 5 Tage lang.

Dies entspricht 1 Tablette mit 600 mg pro 40 kg Körpergewicht bei grossen Hunden, zweimal täglich 5 Tage lang.

Der Tierarzneimittels können falls erforderlich zerkleinert und unter das Futter gemischt werden.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Nicht zutreffend.

10. WARTEZEIT

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

In der Originalpackung aufbewahren.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren

Nationale und regionale offizielle antimikrobielle Programme sollten bei der Verwendung des Tierarzneimittels in Betracht gezogen werden.

Die Verwendung des Arzneimittels, die von den Anweisungen in der Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels abweicht, kann die Prävalenz von Cefalexin-resistenten Bakterien erhöhen und die Wirksamkeit einer Penicillin-basierten Behandlung mit dem Potenzial für Kreuzresistenz verringern.

Aufgrund der stark schwankenden Empfindlichkeit von Bakterien gegenüber dem Wirkstoff, sollten vor dem Gebrauch bakteriologische Untersuchungen und Empfindlichkeitstest durchgeführt werden.

Wie bei allen Antibiotika, die über die Nieren ausgeschieden werden, kann es bei eingeschränkter Nierenfunktion zu einer Anhäufung des Wirkstoffes im Organismus kommen.

Bei Nierenversagen sollte die Dosis reduziert und das Arzneimittel nicht gemeinsam mit anderen, bekanntermaßen nephrotoxisch wirkenden Substanzen verabreicht werden.

Behandle Welpen nicht unter 1 kg.

Da Kautabletten für Hunde und Katzen sehr schmackhaft sind, besteht die Gefahr einer gezielten Fresssuche und einer anschließenden übermäßigen Einnahme. Der Tierarzneimittels sollten daher außerhalb der Reichweite von Tieren aufbewahrt werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender

Cephalosporine können bei Injektion, Inhalation, Einnahme oder Hautkontakt zu Hypersensibilitätsreaktionen (Allergie) führen. Eine Hypersensibilität gegenüber Penicillinen kann zu Kreuzreaktionen mit Cephalosporinen führen und umgekehrt. Gelegentlich können die allergischen Reaktionen auf diese Substanzen schwer sein.

1. Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Präparat sollten den Umgang mit dem Tierarzneimittel vermeiden.
2. Bei der Handhabung ist besondere Vorsicht geboten, um jeglichen Kontakt mit dem Tierarzneimittel zu vermeiden. Nach Verabreichung, Hände gründlich waschen.

3. Bei Auftreten von Symptomen wie flammende Rötung sollten Sie sofort einen Arzt zu Rate ziehen. Bei Anschwellen des Gesichts, der Lippen oder der Augen, oder bei auftretender Atemnot ist ein medizinischer Noteingriff erforderlich.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Die Kombination von Cephalosporinen der ersten Generation mit Polypeptidantibiotika, Aminoglykosiden und einigen Diuretika (Furosemid) kann die Nephrotoxizität erhöhen. Die Kombination von Chemotherapieprodukten mit bakteriostatischer Wirkung (Tetracycline, Chloramphenicol, Makrolide und Rifampicin) kann zu einem antimikrobiellen Antagonismus führen.

Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel):

Studien, die bis zum 5-fachen der empfohlenen Dosis von 15 mg / kg durchgeführt wurden, zeigten, dass der Tierarzneimittels gut vertragen wurde.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG 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

Februar 2018.

15. WEITERE ANGABEN

Packung mit 2. 3. 4. 20 oder 30 Alu/Alu Blister mit 7 Tabletten

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

BE-V265614

Verschreibungspflichtig.