

B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

RILEXINE 300 tbl. ad us.vet.

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 300 tbl. ad us.vet.

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Léčivá látka:

Cefalexinum (ut monohydricum) : V jedné 800 mg tabletě 300 mg
krospovidon, směsný mannitol B1, povidon, mikrokrystalická celulóza typ A, mikrokrystalická celulóza typ B, drůbeží játra v prášku, stearan hořečnatý, ethanol bezvodý, čištěná voda

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).

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.

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 :

- Jedna tableta Rilexinu 300 na 20 kg ž.hm.

Perorálně.

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Tablety Rilexine jsou psy 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.

Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Chraňte před světlem.

Doba použitelnosti: 2 roky.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Cefalosporiny mohou způsobovat po injikaci, 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 i toto varování. Otoky v obličeji, na rtech či očích, obtíže při dýchání, to všechno 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

listopad 2007

15. DALŠÍ INFORMACE

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.