

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Rilexine 600 mg ízesített tablettá A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK ÉS A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó
Virbac S.A. 1ère Avenue, 2065 m L.I.D., 06516 Carros, Franciaország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Rilexine 600 mg ízesített tablettá A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Egy tablettá tartalmaz:

Hatóanyag

Cefalexin (monohidrát formájában) 600 mg

4. JAVALLATOK

Kutyák cefalexinre érzékeny *Staphylococcus* spp. *Escherichia coli* és *Klebsiella* spp. által okozott fertőzéseinek gyógykezelésére, felületes és mély pyoderma, valamint húgyúti fertőzések kezelésére.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem adható nyulaknak, tengerimalacoknak, hörcsögöknek és futóegereknek.

Nem alkalmazható veseműködési zavarok esetén.

Nem alkalmazható cefalosporinokkal és más β -laktám antibiotikummal, vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Nagyon ritkán hányás, esetleg hasmenés jelentkezhet a kezelés alatt.

Nagyon ritkán allergiás reakció (csalánkiütés, ödéma) fordulhat elő penicillinekre/ cefalosporinokra érzékeny állatokban.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Szájon át alkalmazandó.

A készítmény általános adagja: 15 mg cefalexin /ttkg naponta kétszer (30 mg cefalexin/ttkg/nap, két részletben) azaz reggel és este 1-1 db Rilexine 600 mg ízesített tablettá / 40 ttkg.

Az adagolás javasolt időtartama:

3-5 napig, általános esetben.

Legalább 21 napig felületes pyoderma esetén.

Legalább 28 napig mély pyoderma esetén.

14 napig húgyúti fertőzések esetén.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Nincsen. Az ízesített tablettát az állatok általában maguktól elfogyasztják.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Az eredeti csomagolásban tárolandó.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a dobozon feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.



12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

A készítmény alkalmazásakor figyelembe kell venni az antimikrobiális szerek használatára vonatkozó hivatalos, nemzeti és regionális irányelveket. A készítményt az állatból izolált baktériumok érzékenységi vizsgálata alapján kell alkalmazni. A készítményt olyan klinikai állapotok kezelésére kell fenntartani, melyek nem megfelelően reagáltak – vagy várhatóan nem megfelelően reagálnak – más antibiotikum-csoportokkal vagy a szűk hatásspektrumú β -laktám antibiotikumokkal való kezelésre. Ha a készítményt a Készítmény jellemzőinek összefoglalójában megadott utasításoktól eltérő módon alkalmazzák, az növelheti a rezisztencia kialakulásának lehetőségét.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Penicillinek vagy cefalosporinok iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést.

A penicillinekkel szembeni túlérzékenység cefalosporinokkal szembeni érzékenységhez vezethet, és ez fordítva is igaz. Véletlen lenyelés esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét. Ha a készítménnyel történő érintkezést követően allergiás tünetek, például bőrkivetések jelentkeznek, orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét. Az arc, az ajkak vagy a szemek duzzanata, vagy a légzési nehézségek súlyos tüneteknek számítanak és sürgős orvosi ellátást igényelnek. Alkalmazás után kezet kell mosni.

Vemhesség, laktáció:

Vemhesség és laktáció ideje alatt alkalmazható.

Gyógyszerkölcsonhatások és egyéb interakciók:

Bakteriosztatikus antibiotikumokkal együtt adva hatáscsökkenés léphet fel.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok):

Az ajánlott adag ötszörösénél nem mutatkoztak intolerancia jelei.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2022. február 9.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.

Rendelhetőség

Kizárólag állatorvosi vényre adható ki.

Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

Kiszerezési egységek

Alumínium-PVC/alumínium/OPA buboréksomagolás lakkréteggel fedett alumínium fóliával borítva.

Kiszerezések:

2x7 tabletta papírdobozban

20x7 tabletta papírdobozban.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

Törzskönyvi szám

2203/1/07 MgSzH ÁTI (2x7 tabletta)

2203/2/07 MgSzH ÁTI (20x7 tabletta)

