

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

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

Egyes, cefalexinre érzékeny mikroorganizmusok által okozott fertőzések gyógykezelésére, felületes és mély pyoderma, valamint húgyúti fertőzések kezelésére. Hatékony a legtöbb Gram-pozitív baktériumra, köztük a penicillináz termelő *Staphylococcus*-okra is. A Gram-negatív baktériumok egy része, mint pl. az *Escherichia coli* és *Klebsiella* ellen is hatásos.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható olyan állatoknál, amelyek cefalosporinokra vagy penicillinekre ismerten túlérzékenyek.

Veseműködési zavarok esetén ellenjavallt.

6. MELLÉKHATÁSOK

Hányás jelentkezhet a kezelés alatt. Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, az alkalmazási utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya

8-9. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD, FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

A készítmény általános adagja: 30 mg/ttkg cefalexin naponta, két részletben.

3-5 napig, általános esetben.

Legalább 21 napig felületes pyoderma esetében.

Legalább 28 napig mély pyoderma esetében.

14 napig húgyúti fertőzések esetében.

Kutyáknak: reggel és este 1-1 db Rilexine 600 mg ízesített tablettát adjunk 40 testtömeg-kilogrammonként.

Szájon át adandó.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Az eredeti csomagolásban tárolandó.

Lejáratási idő: 2 év.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

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

A cefalosporinok allergiát okozhatnak. Az általános munkavédelmi óvrendszabályokat be kell tartani. A készítmény beadása után mosson kezet! Ha az alkalmazás után bőrkiütést észlel, forduljon orvoshoz bemutatva a készítmény használati utasítását vagy csomagolását. Az arc, szem, száj megduzzadása vagy légzési nehézség sürgős orvosi beavatkozást igényel.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2007. május 22.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

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

Rendelhetőség

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

Kiszereleési egységek és (amennyiben a forgalomba hozatali engedélyben fel van tüntetve) bonthatóság

2x7 tabletta buboréksomagolásban és papírdobozban.

20x7 tabletta buboréksomagolásban és papírdobozban.

Törzskönyvi szám

2203/1/07 MgSzH ÁTI (2x7 tabletta)

2203/2/07 MgSzH ÁTI (20x7 tabletta)