

**HASZNÁLATI UTASÍTÁS**  
**Rilexine 75 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 75 mg ízesített tablettá A.U.V.

**3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE**

Egy tablettá tartalmaz:

**Hatóanyag**

Cefalexin (monohidrát formájában) 75 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 ismertén 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, macska

**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 és macskáknak: reggel és este 1-1 db Rilexine 75 mg ízesített tablettát adjunk 5 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 óvirendszabályokat 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, MEGSEMMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK**

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.

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

2x7 tableta buboréksomagolásban és papírdobozban.

20x7 tableta buboréksomagolásban és papírdobozban.

**Törzskönyvi szám**

2201/1/07 MgSzH ÁTI (2x7 tableta)

2201/2/07 MgSzH ÁTI (20x7 tableta)