

PAKKAUSSELOSTE

RILEXINE vet 600 mg tabletti

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

Myyntiluvan haltija ja valmistaja:

Virbac - 06516 Carros, Ranska

Markkinoija:

Biofarm Oy, Yrittäjätie 20, 03600 KARKKILA

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

RILEXINE vet 600 mg tabletti

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

RILEXINE vet 600 mg tabletti sisältää:

Kefaleksiinimonohydraattia vastaten kefaleksiiniä:	600 mg
Apuaineet	q.s.

4. KÄYTTÖAIHEET

Kefaleksiinille herkkien bakteerien aiheuttamat infektiot, erityisesti virtsatie-, hengitys-, pehmytkudos- ja ihoinfektiot koirilla.

5. VASTA-AIHEET

Ei tule käyttää eläimillä, joilla on todettu yliherkkyyttä penisilliinille.

Ei saa käyttää kaneilla, hamstereilla, gerbiileillä tai muilla pienillä jyrsijöillä.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Oksentelua, ripulia ja kiihtyneisyyttä saattaa ohimenevästi esiintyä.

Allergiset reaktiot ovat mahdollisia.

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Koira.

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

15-40 mg elopainokiloa kohden kaksi tai kolme kertaa vuorokaudessa (30-120 mg elopainokiloa kohden vuorokaudessa) vähintään kolmen vuorokauden ajan.

RILEXINE vet 600 mg: 1 – n. 2,5 tablettia / 40 elopainokiloa kaksi tai kolme kertaa vuorokaudessa.

9. ANNOSTUSOHJEET

Eläinlääkäri voi määrätä lääkettä myös toisella annoksella kuin ohje-annoksella. Tällöin eläinlääkäri ohjetta on noudatettava.

Munuaisten vajaatoiminnassa on annosta alennettava.

10. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytettävä alle 25 °C.

Läkettä ei tule käyttää pakkaukseen merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

11. ERITYISVAROITUKSET

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Jos lääkettä antava henkilö ruiskuttaa kefalosporiinia itseensä, vetää lääkepölyä henkeensä, nauttii sitä suun kautta, tai lääke joutuu ihon kanssa kosketukseen kefalosporiini voi aiheuttaa yliherkkyysoireita. Penisilliiniyliherkkyys voi johtaa kefalosporiiniyliherkkyyteen tai päinvastoin. Joskus yliherkkyysoireet voivat olla vaarallisia.

Älä käsittele tätä valmistetta, jos tiedät olevasi yliherkkä lääkkeelle, tai sinua on suositeltu olemaan käsittelemättä näitä valmisteita.

Käyttö tiineyden, laktation tai muninnan aikana

Rilexine-tabletteja voidaan käyttää tiineyden ja imetyksen aikana.

12. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämätön tai vanhentunut lääke toimitetaan apteekkiin tai ongelmajätelaitokseen hävitettäväksi.

13. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

5.12.2012

BIPACKSEDEL

RILEXINE vet. 600 mg tablett

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare:

Virbac - 06516 Carros, Frankrike

Marknadsförare:

Biofarm Oy, Yrittäjätie 20, 03600 Högfors

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

RILEXINE vet. 600 mg tablett

3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

RILEXINE vet 600 mg, tabletter innehåller:

Kefalexinmonohydrat motsvarande kefalexin: 600 mg

Hjälpsubstanser q.s.

4. INDIKATIONER

Infektioner förorsakade av bakterier känsliga mot kefalexin, särskilt urinvägs-, luftrörs-, mjukvävnads- och hudinfektioner hos hundar.

5. KONTRAINDIKATIONER

Bör inte användas om överkänslighet mot penicillin konstaterats. Får inte ges åt kaniner, hamstrar, gerbiler eller andra små gnagare.

6. BIVERKNINGAR

Övergående kräkningar, diarré, och upphetsning kan förekomma.

Allergiska reaktioner är möjliga.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Hund.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG

15-40 mg/kg två eller tre gånger per dygn minst tre dygn.

RILEXINE vet 600 mg : 1 – c. 2,5 tabletter / 40 kg levnadsvikt två eller tre gånger per dygn.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Veterinären kan ordinera detta läkemedel med en annan dosering än den ordinära doseringen. Vid dessa fall skall veterinärens instruktioner följas.

Vid njurinsufficiens bör doseringen minskas.

10. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras under 25 °C.

Läkemedlet bör inte användas efter det sista användningsdatumet.

11. SÄRSKILDA VARNINGAR

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet för djur

Kefalosporiner kan orsaka överkänslighet efter injektion, inhalation, förtäring eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicillin kan leda till överkänslighet mot kefalosporiner eller omvänt. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan ibland vara allvarliga. Hantera inte detta preparat, om du vet att du är överkänslig mot läkemedlet eller du har rekommenderats att inte hantera dessa preparat.

Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Rilexine-tabletter kann användas under dräktighet och laktation.

12. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Oanvända eller föråldrade läkemedel förs till ett apotek eller en problemavfallsanstalt för förstöring.

13. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

5.12.2012