

**INFORMACINIS LAPELIS**  
**RILEXINE, 150 mg/ml, injekcin suspensija galvijams**

**1. RINKODAROS TEIS S TUR TOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIM EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Rinkodaros teis s tur tojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidim

VIRBAC S.A.,  
1<sup>ère</sup> avenue – 2065 m – L.I.D.,  
06516 Carros,  
Pranc zija

**2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

RILEXINE, 150 mg/ml, injekcin suspensija galvijams

**3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS**

1 ml suspensijos yra:

**veikliosios medžiagos:**

cefaleksino (monohidrato)

150 mg;

**pagalbini medžiag :**

butilhidroksianizolo, benzilo alkoholio, ricinos aliejaus, bevandenio koloidinio silicio dioksido, propileno glikolio dikaprilato / dikaprato.

**4. INDIKACIJA (-OS)**

Galvijams, sergantiems kv pavimo tak ligomis, nag puviniu, metritu, kuri suk l jai jautr s cefaleksinui, gydyti.

**5. KONTRAINDIKACIJOS**

Negalima naudoti jautriems cefalosporinams ar penicilinams gyv nam.

**6. NEPALANKIOS REAKCIJOS**

Švirkštus vaist gali pasireikšti vietin s audini reakcijos.

Pasteb jus bet kok sunk poveik ar kit šiame informaciniame lapelyje nepamin t poveik , b tina informuoti veterinarijos gydytoj .

**7. PASKIRTIES GYV N R ŠYS**

Galvijai.

**8. DOZ S, NAUDOJIMO B DAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI R ŠIAI**

Vaist reikia švirkšti raumenis.

Vaisto doz – 1 ml suspensijos 10 kg kūno svorio (15 mg cefaleksino 1 kg kūno svorio), gydyti 3–5 d., kaip paskiria veterinarijos gydytojas. Ši paros doz galima švirkšti per vieną arba du kartus.

## 9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Prieš naudojimą suplakyti.

## 10. IŠLAUKA

Galvijienai ir subproduktams – 5 paros, pienui – 0 paros.  
Gydymo laikotarpiu pieno negalima naudoti žmonių maistui.

## 11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.  
Šiam veterinariniam vaistui specialios laikymo sąlygos nereikia.  
Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklą, – 3 mėnesiai.

## 12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Kaip ir naudojant kitus, daugiausiai per inkstus išsiskiriantius antibiotikus, sutrikus inkstų funkcijai gali pasireikšti nepageidaujamas vaisto kaupimasis organizme. Jei yra nustatytas inkstų nepakankamumas, vaistą naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui vertinus naudos ir rizikos santykį.

Vaisto naudojimas turėtų būti pagrįstas mikroorganizmų jautrumo tyrimais ir remiantis oficialiais šalies antimikrobinių medžiagų naudojimo nurodymais.

Negalima švirkšti venai.

Sušvirkšti, kvėpuoti, praryti ar patekti ant odos cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Padidėjus jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos šiems medžiagoms kartais būna sunkios.

Žmonėms, kurių jautrumas cefalosporinams yra padidėjęs, turi vengti kontakto su šiuo veterinariniu vaistu.

Vaistą būtina naudoti apdairiai, pagal nurodymus, kad būtų išvengta sąlyčio su juo. Naudojus vaistą būtina plauti rankas.

Jeigu po sąlyčio su vaistu išberia odą, reikia kreiptis medicininės pagalbos ir parodyti gydytojui šį spėjimą. Veido, lūpų ir akių tynis ar pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Atsitiktinai iššvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis gydytojų ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Cefaleksino naudojimas kartu su aminoglikozidais, polipeptidų grupės antibiotikais (polimiksinu B ir kolistinu), metoksifuranu, furozemidu ir etakridinu gali padidinti toksinio poveikio inkstams riziką.

Chemoterapiniai preparatai (tetraciklinai, chloramfenikolio, makrolidai ir rifampicino) derinys su bakteriostatiniais antibiotikais gali sukelti antagonistinį antimikrobinį poveikį.

### **13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEK NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTŲ REIKALAVIMAS**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

### **14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA**

2013-08-06

### **15. KITA INFORMACIJA**

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

Parduodama su veterinariniu receptu.

Farmakoterapinė grupė: sisteminio veikimo antibakteriniai medžiagos, cefalosporinai.

ATCvet kodas: QJ01DB01.

Cefaleksinas yra cefalosporinų grupės antibiotikas, kuris veikia baktericidiškai, yra plataus spektro ir veikia daugelį gramteigiamų ir gramneigiamų bakterijų. Kaip ir penicilinai, jie antibakteriškai veikia slopindami bakterijos ląstelės sienelės sintezę. Cefalosporinai stabdo transpeptidaciją acetilindami fermentą ir padarydami jį neveiksnį peptidoglikano grandinėms su muramono gštimi. Pažeidžiama bakterijos sienelė, o protoplastai tampa osmotiškai nestabilūs.

Dozavimas: vieną kartą švirkštus 1 ml/10 kg RILEXINE (15 mg cefaleksino 1 kg kūno svorio), didžiausia koncentracija kraujo plazmoje (6,4 µg/ml) susidaro po vienos valandos. Praėjus 12 val. vidutinė koncentracija dar buvo 1,5 µg/ml. Tai rodo, kad cefaleksino kiekis buvo pakankamas, kad veiktų. Cefaleksinas puikiai pasklinda audiniuose. Iš organizmo daugiausiai išsiskiria su šlapimu (85 %) aktyvios formos.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.