

INFORMATION FÜR TIERHALTERINNEN UND TIERHALTER

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe www.tierarzneimittel.ch

PACKUNGSBEILAGE

Rilexine® 75 ad us. vet., teilbare Kautabletten für Hunde und Katzen

Rilexine® 300 ad us. vet., teilbare Kautabletten für Hunde

Rilexine® 600 ad us. vet., teilbare Kautabletten für Hunde

1. NAME UND ANSCHRIFT DER ZULASSUNGSINHABERIN UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DER HERSTELLERIN, DIE FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber: Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon. Domizil: Postfach 353, 8152 Glattbrugg

Für die Chargenfreigabe verantwortliche Herstellerin: Virbac, 1^{ère} avenue, 2065 m LID, F-06516

Carros

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Rilexine 75 ad us. vet., teilbare Kautabletten für Hunde und Katzen

Rilexine 300 ad us. vet., teilbare Kautabletten für Hunde

Rilexine 600 ad us. vet., teilbare Kautabletten für Hunde

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 Kautablette enthält:

Wirkstoff:

Dosisstärke der Kautablette	Rilexine 75	Rilexine 300	Rilexine 600
Cefalexin	75 mg	300 mg	600 mg

Cremefarbene längliche Kautablette mit kleinen braunen Flecken. Beidseitig gekerbt, halbierbar.

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Cephalosporin-Antibiotikum für Hunde und Katzen.

Therapie bakterieller Krankheiten, die durch Cefalexin-sensible Keime (insbesondere Staphylokokken) hervorgerufen werden.

Hunde und Katzen

Speziell bei Infektionen

- der Haut: Oberflächliche und tiefe eitrige Hautinfektionen
- des Harnapparates: Nierenentzündungen, Blasenentzündungen
- der Atemwege

Katzen

Bei Infektionen der Haut und der Unterhaut (Wunden, Abszesse)

5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem sonstigen Bestandteil.

Nicht bei Kaninchen, Hamster, Gerbil und Meerschweinchen anwenden.

Nicht bei Hunde- und Katzenwelpen unter einem Körpergewicht von 1 kg anwenden.

Nicht bei Katzenwelpen, die weniger als 10 Wochen alt sind anwenden.

6. NEBENWIRKUNGEN

In seltenen Fällen (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10 000 behandelten Tieren) wurden Erbrechen oder allergische Reaktionen beobachtet. Mit der Verabreichung der Kautabletten vor der Fütterung kann Erbrechen oft vermieden werden.

7. ZIELTIERART(EN)

Hunde und Katzen

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Für Hunde und Katzen ist die Richtdosis von Rilexine Kautabletten 30 mg/kg Körpergewicht/Tag, aufgeteilt in 2 Dosen, morgens und abends.

Rilexine 75	2 x 1 Kautablette pro 5 kg Körpergewicht
Rilexine 300	2 x 1 Kautablette pro 20 kg Körpergewicht
Rilexine 600	2 x 1 Kautablette pro 40 kg Körpergewicht

Die Dauer der Therapie ist abhängig davon, wie schwerwiegend die klinischen Symptome sind.

- Plötzlich auftretende (akute) Infektionen: 5 – 7 Tage
- Lang andauernde (chronische) Infektionen, speziell eitrige Hautentzündungen und chronische Blasenentzündungen: bis 30 Tage

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Da die Kautabletten aromatisiert sind, besteht die Gefahr, dass Hunde und Katzen diese gezielt suchen und übermässig aufnehmen. Rilexine Kautabletten müssen deshalb ausserhalb der Reichweite der Tiere aufbewahrt werden.

10. WARTEZEIT(EN)

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Bei Raumtemperatur lagern (15 °C – 25 °C).

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis mit «EXP» angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:

Zur Vermeidung von Antibiotikaresistenzen soll vor der Anwendung der Rilexine Kautabletten eine Prüfung der Erregerempfindlichkeit durchgeführt werden.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Bei Tieren mit eingeschränkter Nierenfunktion sollte die Dosierung reduziert werden und potentiell nierenschädigende Tierarzneimittel sollten nicht gleichzeitig verabreicht werden.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwenderin / den Anwender:

Allergische Reaktionen auf den Wirkstoff der Rilexine Kautabletten (Cefalexin) können schwerwiegend sein. Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegen bestimmte Antibiotika (Cephalosporine und Penicilline) sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden. Behandeln Sie dieses Tierarzneimittel mit grosser Sorgfalt, um einen Kontakt zu vermeiden, und beachten Sie alle empfohlenen Vorsichtsmassnahmen. Wenn Sie nach dem Kontakt mit dem Tierarzneimittel Symptome (z. B. Hautausschlag) zeigen, suchen Sie sofort einen Arzt auf und weisen Sie auf diesen Warnhinweis hin. Schwellungen des Gesichts, der Lippen oder der Augen oder Atembeschwerden sind ernste Symptome und erfordern dringend ärztliche Hilfe.

Nach Gebrauch Hände waschen.

Trächtigkeit und Laktation:

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels während der Trächtigkeit und der Laktation ist nicht belegt.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Rilexine Kautabletten sollen nicht gleichzeitig mit Antibiotika eingesetzt werden, welche das Bakterienwachstum hemmen.

Die gleichzeitige Anwendung des Wirkstoffs Cefalexin mit bestimmten anderen Wirkstoffen kann zu Nierenschädigung führen. Informieren Sie deshalb ihre Tierärztin / ihren Tierarzt, falls Sie ihrem Tier andere Medikamente, auch selbst gekaufte, verabreichen.

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel):

Studien haben gezeigt, dass das Tierarzneimittel bei einer bis zu 5-fachen Überdosierung gut verträglich ist.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihre Tierärztin / Ihren Tierarzt oder Ihre Apothekerin / Ihren Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

07.03.2024

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter www.swissmedic.ch und www.tierarzneimittel.ch.

15. WEITERE ANGABEN

Rilexine 75 Kautabletten / Rilexine 300 Kautabletten / Rilexine 600 Kautabletten:

Faltschachtel mit 14 oder 140 Tabletten.

Blister (Kunststoff-Aluminium) à 7 Tabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrössen in Verkehr gebracht.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 51'655

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit der in der Rubrik 1 genannten Zulassungsinhaberin in Verbindung.