

## VALMISTEYHTEENVETO

### 1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

RILEXINE vet. 300 mg tabletti

### 2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

#### Vaikuttava aine:

Kefaleksiinimonohydraattia vastaten kefaleksiiniä 300 mg

Apuaineet: q.s.

### 3. LÄÄKEMUOTO

Tabletti.

Vaaleanruskea jakourteinen soikea tabletti, jonka pituus on 17,0-17,3 mm, paksuus 6,0 – 6,4 mm ja leveys 10,0-10,2 mm. Tabletin voi puolittaa.

### 4. KLIINIS ET TIEDOT

#### 4.1 Kohde-eläinlajit

Kissa ja koira.

#### 4.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

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

#### 4.3. Vasta-aiheet

Ei saa käyttää eläimillä, joilla on todettu yliherkkyyttä penisilliineille.

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

#### 4.4 Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain

Ei ole.

#### 4.5 Käytöön liittyvät erityiset varotoimet

##### Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Kuten myös muiden antibioottien kohdalla, jotka poistuvat elimistöstä pääasiassa munuaisten kautta, lääkkeen liallista kerääntymistä elimistöön voi ilmetä eläimillä, joilla on munuaisten vajaatoimintaa. Jos eläimellä on havaittu munuaisten vajaatoimintaa, tulisi annostusta pienentää.

Aina kun mahdollista, antimikroksen valmisteen käytön tulee perustua herkkyysmääritykseen, ottaen huomioon viralliset, kansalliset ja paikalliset antimikrobista hoitoa koskevat määräykset..

##### Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Jos läkettä antava henkilö ruiskuttaa kefalosporiinia itseensä, vetää lääkepölyä henkeensä, nauttii sitä suun kautta, tai lääke joutuu ihmisen kanssa kosketukseen kefalosporiini voi aiheuttaa yliherkkyysreaktion. Penisilliiniyhherkkyys voi johtaa kefalosporiiniyhherkkyyteen tai päinvastoin. Joskus yliherkkyysreaktiot voivat olla vaarallisia.

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

#### 4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)

Oksentelua, ripulia ja kiihtyneisyyttä saattaa ohimenevästi esiintyä.  
Allergiset reaktiot ovat mahdollisia.

#### **4.7 Käyttö tiineyden, laktation tai muninnan aikana**

Rilexine-tabletteja voidaan käyttää tiineyden ja imetyksen aikana.

#### **4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset**

Ei ole.

#### **4.9 Annostus ja antotapa**

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

Oikean annoksen määrittämiseksi ja aliannostuksen välittämiseksi eläin tulee punnita mahdollisimman tarkasti.

Jotta tämä annostus saavutettaisiin:

1- n. 2,5 Rilexine 300 mg tabletti 20 elopainokiloa kohden kaksi tai kolme kertaa vuorokaudessa.

Rilexine-tabletit voidaan tarvittaessa murskata tai sekoittaa ruokaan.

#### **4.10 Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet) (tarvittaessa)**

Oireita ei ole todettu.

#### **4.11 Varoaika**

Ei oleellinen.

### **5. FARMAKOLOGISET OMNAISUUDET**

Farmakoterapeuttiin ryhmä: Mikrobilääkkeet, ATCvet-koodi: QJ01DB01

#### **5.1 Farmakodynamika**

Kefaleksiini estää bakteerin soluseinämän nukleopeptiidisynteesin. Kefalosporiinit häiritsevät transpeptidaatiota asyloimalla entsyymin, jota tarvitaan muramiinhappoa sisältävien peptidoglykanisäikeiden yhdistämiseen. Bakteerin soluseinän biosynteesin pysäytäminen aiheuttaa epänormaalisen soluseinän muodostumisen, jonka seurauksena syntyy protoplastissa epävakaa osmoositasapaino. Soluseinän biosynteesiin häirintä ja siitä johtuva osmoosiepätasapaino aiheuttavat solun hajoamisen ja säiemuodostuksen.

Kefaleksiini on laajakirjoinen antibiootti, jolle useat Gram-positiiviset ja Gram-negatiiviset bakteerit ovat herkkiä. Gram-positiivisten bakteerien tuottama beetalaktamaasi, joka aiheuttaa penisilliiniresistanssin, ei inaktivoi kefaleksiinia.

Koirasta ja kissasta eristetyistä *Staphylococcus spp* kannoissa on havaittu vaihtelevaa herkkyyttä. Kefaleksiini ei tehoa metisilliiniresistenteihin *S.pseudintermedius*-bakteerikantoihin.

Vaihtelevaa herkkyyttä todettiin *Escherichia coli* (MIC<sub>90</sub> = 8-16 µg/ml) ja *Proteus spp.* (MIC<sub>90</sub> = 8-32 µg/ml) kannoissa. Jotkut *Bacteroides spp* kannat osoittavat kohtuullista herkkyyttä (MIC 16 µg/ml). *Streptococcus spp.*, *Bordetella bronchiseptica*, *Pseudomonas aeruginosa* ja *Enterococcus faecalis* ovat resistentejä kefaleksiinille (MIC<sub>90</sub>>32 µg/ml).

#### **5.2 Farmakokinetiikka**

##### Koiralla

Annettaessa kefaleksiiniä 15 mg elopainokiloa kohti beagle-rotuisilla koirilla havaittiin vaikuttava plasmapitoisuus 30 minuuttia annostuksesta. Plasmakonsentraation huippu 21.2 mikrog / ml oli havaittavissa 1.33 tuntia lääkkeen antamisen jälkeen. Aktiivisen kefaleksiinin biologinen hyväksikäyttö oli yli 90%. Kefaleksiini oli havaittavissa vielä 24 tuntia lääkkeen antamisen jälkeen. Kefaleksiinipitoisuuden huippu 430 - 2758 mikrog / ml saavutettiin virtsassa 12 tunnin sisällä lääkkeen antamisesta.

Annettaessa kefaleksiiniä toistuvasti 15 mg / kg kaksi kertaa päivässä per os, 7 päivän ajan, plasmakonsentraation huippu 20 mikrog / ml saavutettiin kaksi tuntia lääkkeen antamisen jälkeen. Koko hoitoajanjakson ajan plasmakonsentraatio säilyi 1 mikrog / ml yläpuolella. Keskimääräinen puoliintumisaika oli kaksi tuntia. Kaksi tuntia hoidon aloittamisen jälkeen ihon konsenraatio oli 5.8-6.6 mikrog / g.

#### Kissoilla

Annettaessa kissoille per os kefaleksiiniannos 15 mg elopainokiloa kohti kerta-annoksesta, todettiin lääkkeen biologisen hyväksikäytön olevan 56%. Plasman konsenraatiohuippu 10 mikrog / ml saavutettiin 1.5 tuntia lääkkeen antamisen jälkeen. Plasmassa kefaleksiinin keskimääräinen puoliintumisaika oli 1-2 tuntia. Ensimmäinen virtsanäyte kerättiin 4-24 tuntia annoksen antamisen jälkeen ja korkeimmat konsenraatiot vaihtelivat 63.7-393 mikrog / ml välillä. Nämä konsenraatiot olivat havaittavissa 24 tuntia lääkkeen antamisen jälkeen.

Annettaessa toistuvasti sama annos 15 mg / kg kaksi kertaa päivässä seitsemän päivän ajan kefaleksiinikonsenraatio virtsassa vaihteli 518-1256 mikrog / ml välillä.

## **6. FARMAS EUTTIS ET TIEDOT**

### **6.1 Apuaineet**

Krospovidoni

Pharmaburst B1(sis. mannitolia, esigelatinoitua tärkkelystä, krospovidonia, kroskarmelloosinatriumia, vedetöntä ja hydratoitua kolloidista piidioksidia)

Povidoni

Mikrokiteinen selluloosa

Siipikarjanmaksajauhe

Magnesiumstearaatti

### **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Ei oleellinen.

### **6.3 Kestoaika**

3 vuotta.

### **6.4 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet**

Säilytettävä alle 25°C.

### **6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauskuvaus**

7 tablettia läpipainopakkauksessa, jonka materiaalina on alumiini – PVC/alumiini/OPA. Lakalla päälystetty alumiinifoliokansi.

Pakkauskoot:

7, 14, 21, 105, 140 tai 210 tablettia.

### **6.6 Erityiset varotoimet käyttämättömien lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jätemateriaalien hävittämiseelle**

Käyttämätön tuote tulee toimittaa apteekkiin tai ongelmajätelaitokseen hävitettäväksi.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

VIRBAC

1ère avenue - 2065 m - LID

06516 - Carros - Ranska

**8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

21573

**9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

03.06.2008

**10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

25/02/2022

## **PRODUKTRESUMÉ**

### **1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN**

RILEXINE vet. 300 mg tablet

### **2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

#### **Aktiv substans:**

Cefalexinmonohydrat motsvarande cefalexin 300 mg

**Hjälppämne(n):** q.s.

### **3. LÄKEMEDELSFORM**

Tablett.

Ljusbrun oval tablett med brytskåra. Tablettens längd är 17,0–17,3 mm, tjocklek 6,0–6,4 mm och bredd 10,0–10,2 mm. Tabletten kan halveras.

### **4. KLINISKA UPPGIFTER**

#### **4.1 Djurslag**

Katt och hund.

#### **4.2 Indikationer, med djurslag specificerade**

För behandling av infektioner orsakade av bakterier känsliga för cefalexin, särskilt urinvägs-, luftvägs-, mjukvävnads- och hudinfektioner hos hundar och katter.

#### **4.3 Kontraindikationer**

Använd inte till djur som har konstaterats vara överkänsliga mot penicillin.  
Använd inte till kaniner, hamstrar, gerbiler eller andra små gnagare.

#### **4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag**

Inga.

#### **4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning**

##### **Särskilda försiktighetsåtgärder för djur**

I likhet med andra antibiotika som utsöndras ur kroppen huvudsakligen via njurarna kan det samlas en alltför stor mängd av läkemedlet i kroppen hos djur som har nedsatt njurfunktion. Om djuret konstaterats ha nedsatt njurfunktion bör dosen minskas.

Då det är möjligt ska läkemedlet endast användas baserat på känslighetstest. Officiella och lokala antimikrobiella riktlinjer bör beaktas då detta läkemedel används.

##### **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur**

Vid självinjektion, inandning av läkemedelsdamm, intag eller spill på huden kan cefalosporin orsaka en överkänslighetsreaktion. Överkänslighet för penicillin kan leda till överkänslighet för cefalosporin eller tvärtom. Överkänslighetsreaktionerna kan ibland vara farliga.

Hantera inte detta läkemedel om du vet att du är överkänslig för läkemedlet eller om du har uppmanats att undvika sådana läkemedel.

#### **4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)**

Kräkningar, diarré och upphetsning kan förekomma tillfälligt.  
Allergiska reaktioner är möjliga.

#### **4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning**

Rilexine-tabletterna kan användas under dräktighet och laktation.

#### **4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Inga.

#### **4.9 Dosering och administreringssätt**

15–40 mg per kg kroppsvikt ges två eller tre gånger per dygn (30–120 mg per kg kroppsvikt per dygn) i minst tre dygn.

För att fastställa rätt dos och undvika underdosering ska djuret vägas så noggrant som möjligt.

För att denna dos ska nås:

1–ca 2,5 Rilexine 300 mg tablett per 20 kg kroppsvikt två till tre gånger per dygn.

Rilexine-tabletterna kan vid behov krossas eller blandas i maten.

#### **4.10 Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt**

Inga symptom har konstaterats.

#### **4.11 Karenstid(er)**

Ej relevant.

### **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk grupp: Antibakteriella medel för systemiskt bruk, cefalosporiner, första generationen, ATCvet-kod: QJ01DB01

#### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Cefalexin hämmar den bakteriella cellväggssyntesen. Cefalosporinerna stör transpeptideringen genom att acylera enzymet som behövs för att förena peptidoglykansträngarna som innehåller muraminsyra. När biosyntesen på bakteriens cellvägg stoppas bildas en onormal cellvägg, vilket leder till att det uppstår en instabil osmosbalans i protoplasten. Störningen i cellväggens biosyntes och den instabila osmosbalansen leder till nedbrytning av cellen och strängbildning.

Cefalexin är bredspektrumantibiotika som många grampositiva och gramnegativa bakterier är känsliga för. Betalaktamas, som de grampositiva bakterierna producerar, orsakar penicillinresistens och inaktiveras inte cefalexin.

I stammar av *Staphylococcus* spp som isolerats från hund och katt har varierande känslighet observerats. Cefalexin har ingen effekt på meticillinresistenta *S.pseudintermedius*-bakteriestammar.

Varierande känslighet konstaterades i stammar av *Escherichia coli* (MIC<sub>90</sub> = 8–16 µg/ml) och *Proteus* spp. (MIC<sub>90</sub> = 8–32 µg/ml). Vissa stammar av *Bacteroides* spp uppvisar måttlig känslighet (MIC 16 µg/ml). *Streptococcus* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *Pseudomonas aeruginosa* och *Enterococcus faecalis* är resistenta mot cefalexin (MIC<sub>90</sub>>32 µg/ml).

#### **5.2 Farmakokinetiska egenskaper**

##### Hos hund

Vid en cefalexindosis på 15 mg per kg kroppsvikt observerades en verksam plasmahalt hos beagle hundar 30 minuter efter administreringen. Den största plasmakoncentrationen, 21,2 mikrogram/ml, observerades 1,33 timmar efter administreringen. Den biologiska tillgängligheten hos aktiv cefalexin var över 90 %. Cefalexin observerades ännu 24 timmar efter administreringen. Den högsta halten av cefalexin, 430–2 758 mikrogram/ml, nåddes i urinen inom 12 timmar efter administreringen.

Vid upprepad administrering av 15 mg/kg cefalexin oralt två gånger per dag i 7 dagar nåddes den högsta plasmakoncentrationen, 20 mikrogram/ml, två timmar efter administreringen. Plasmakoncentrationen var högre än 1 mikrogram/ml under hela behandlingsperioden. Den genomsnittliga halveringstiden var två timmar. Två timmar efter att behandlingen inletts var koncentrationen i huden 5,8–6,6 mikrogram/g.

#### Hos katt

Vid oral administrering av en cefalexindos på 15 mg per kg kroppsvikt som engångsdos till katter konstaterades läkemedlets biologiska tillgänglighet vara 56 %. Den största plasmakoncentrationen, 10 mikrogram/ml, nåddes 1,5 timmar efter administreringen. I plasma var den genomsnittliga halveringstiden för cefalexin 1–2 timmar. Det första urinprovet togs 4–24 timmar efter att dosen getts och de högsta koncentrationerna varierade mellan 63,7 och 393 mikrogram/ml. Dessa koncentrationer observerades 24 timmar efter administreringen.

När samma dos på 15 mg/kg upprepades två gånger per dag i sju dagar varierade cefalexinkoncentrationen i urinen mellan 518 och 1 256 mikrogram/ml.

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälvpämmen**

Krospovidon

Pharmaburst B1 (inneh. mannos, pregelatiniserad stärkelse, krospovidon, kroskarmellosnatrium, vattenfri och hydratiserad kolloidal kiseldioxid)

Povidon

Mikrokristallin cellulosa

Fjäderfålever, pulver

Magnesiumstearat

### **6.2 Viktiga inkompatibiliteter**

Ej relevant.

### **6.3 Hållbarhet**

3 år.

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras under 25 °C.

### **6.5 Inre förpackning (förpacknings typ och material)**

Blister av aluminium-PVC/alu minium/OPA, innehållande 7 tablettar.

Lock av aluminiumfolie bestrukut med lack.

Förpackningsstorlekar:

7, 14, 21, 105, 140 eller 210 tablettar.

### **6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

## **7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

VIRBAC

1ère avenue - 2065 m - LID

06516 - Carros - Frankrike

**8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

21573

**9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDET**

3.6.2008

**10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

25/02/2022