

Rilexine comprimidos masticables

Mayor cumplimiento, mejores resultados

NUEVO

- Excelente palatabilidad
- Práctico envase fácil de dispensar
- Blísteres con 7 comprimidos: tratamiento semanal
- Sobres dispensadores informativos
- 75, 300 y 600 mg en envases de 14 o 140 comprimidos

Otros tratamientos antibióticos Virbac



Easotic

Enrox

Soligentol

Tiacil

RILEXINE 75, 300 y 600 mg COMPRIMIDOS MASTICABLES VIRBAC. Composición: cefalexina (monohidrato) 75, 300 o 600 mg por comprimido. **Indicaciones y especies de destino:** tratamiento de infecciones urinarias o cutáneas causadas por microorganismos sensibles a la cefalexina en perros y gatos. **Contraindicaciones:** hipersensibilidad a cefalosporinas y beta-lactámicos. Insuficiencia renal grave. No usar en conejos, conejillos de indias, hámsteres y jerbos. **Precauciones:** no ha quedado demostrada la seguridad durante la gestación o la lactancia; utilizar según evaluación beneficio/riesgo; no se han demostrado efectos teratogénicos. Reducir la dosis en insuficiencia renal. No utilizar en cachorros menores de 1 kg o gatos menores de 9 semanas. Se recomienda confirmación del diagnóstico bacteriológico y antibiograma; en caso contrario, puede incrementar la aparición de resistencias a la cefalexina y a otras cefalosporinas y penicilinas. No manipule el medicamento si es alérgico a las penicilinas y/o cefalosporinas, pues puede provocar hipersensibilidad. Lávese las manos después de su uso. En caso de ingestión accidental o desarrollo de síntomas como erupción cutánea tras la exposición consulte con un médico. No fumar, comer o beber mientras se manipula. Conservar en el embalaje original. Eliminar los residuos según normativa vigente. **Reacciones adversas:** ocasionalmente vómitos y diarreas. Ensayos en animales con 5 veces la dosis recomendada mostraron buena tolerancia. **Interacciones:** no administrar con fármacos nefrotóxicos ni bacteriostáticos. **Posología y administración:** Vía oral. 15 mg de cefalexina/kg p.v/12 h, durante 5 a 28 días según la patología. Para una correcta dosis, pesar al animal. Se puede doblar la dosis en condiciones severas o agudas. **Presentaciones:** caja con 2 o 20 blísteres de 7 comprimidos. **Nº de registro:** 2177 ESP, 2178 ESP, 2179 ESP. **PRESCRIPCIÓN VETERINARIA.**

Servicio de información al profesional 934 735 842 · infocliente@virbac.es
Virbac España S.A. Àngel Guimerà, 179-181
08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)
www.virbac.es

Virbac
SALUD ANIMAL

La salud animal es nuestra pasión



Rilexine®
Comprimidos masticables



Sabrosa eficacia

Cumplimiento
total

VP900530

Virbac
SALUD ANIMAL

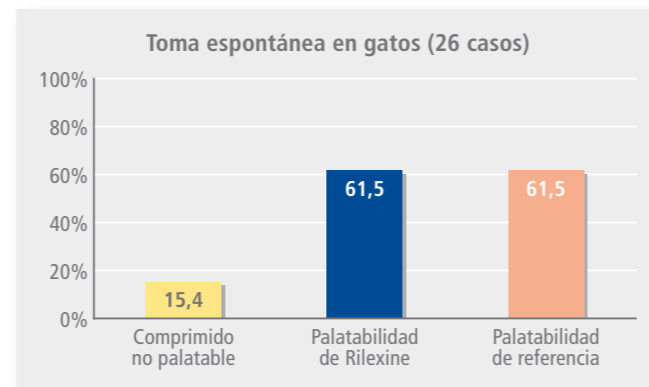
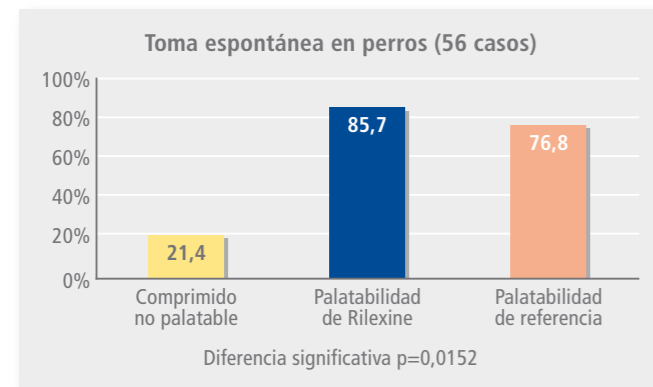
Nuevo Rilexine comprimidos masticables: mayor cumplimiento, mejores resultados

Diseñados para favorecer el cumplimiento

Comprimidos masticables de excelente palatabilidad

Aceptación más fácil por parte del animal.


Estudios de palatabilidad controlados y aleatorizados demuestran la excelente palatabilidad del nuevo Rilexine en perros (Pobel T *et al*, 2005) y en gatos (Bonneau S *et al*, 2005).




Diseño ergonómico del comprimido

- Oblongo
- Ranurado
- De pequeño tamaño para gatos

Para reforzar la aceptación por el animal y el manejo por parte del propietario.

 Perros pequeños (menos de 10 kg) y gatos

 Perros medianos (entre 10 y 20 kg)

 Perros grandes (más de 20 kg)

Siete comprimidos por blíster

Para facilitar el seguimiento semanal.



Diseñados para facilitar la dispensación

Presentaciones adaptadas para ajustar la prescripción a cada animal

75, 300 y 600 mg.

En envases de 14 o 140 comprimidos.

Envase clínico compacto

140 comprimidos en 20 blísteres de 7 unidades.
Precortado para retirar fácilmente la tapa.



Fácil control de los tratamientos utilizados

Muestra el número de blísteres de un vistazo.

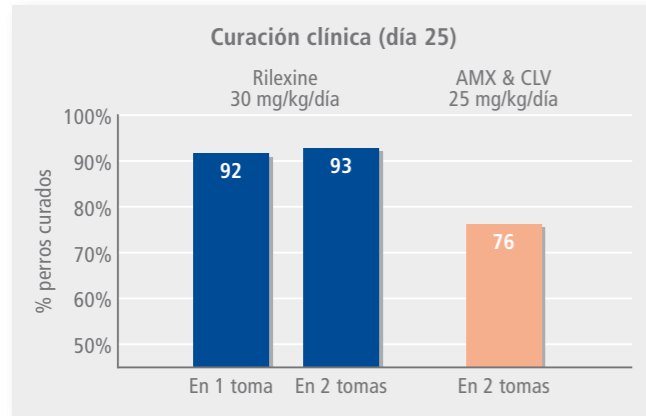
Dispensación en sobres informativos

Facilita la comprensión del tratamiento.



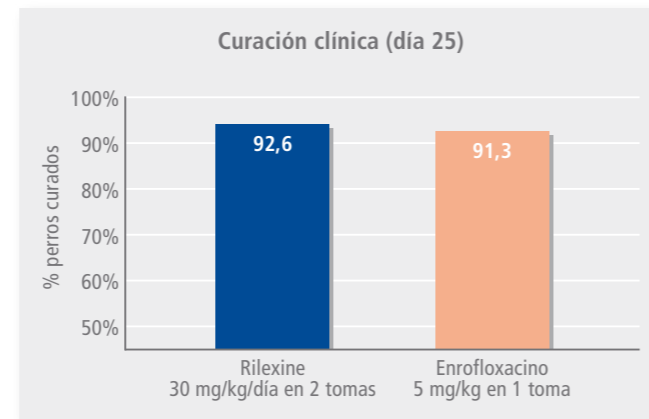
Rilexine, el privilegio de la experiencia

En dermatología

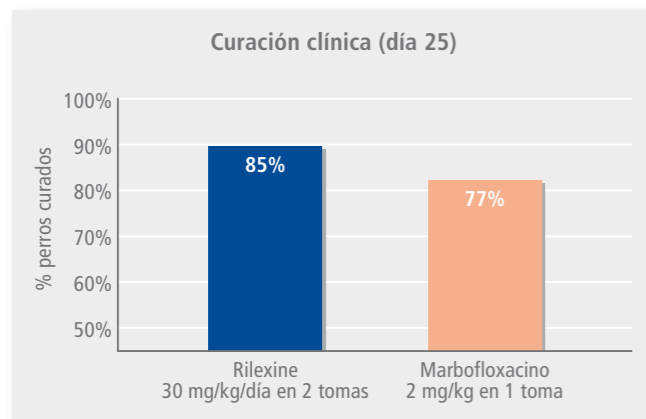


Estudio en 147 perros con pioderma superficial (ESVD, Maastrich).

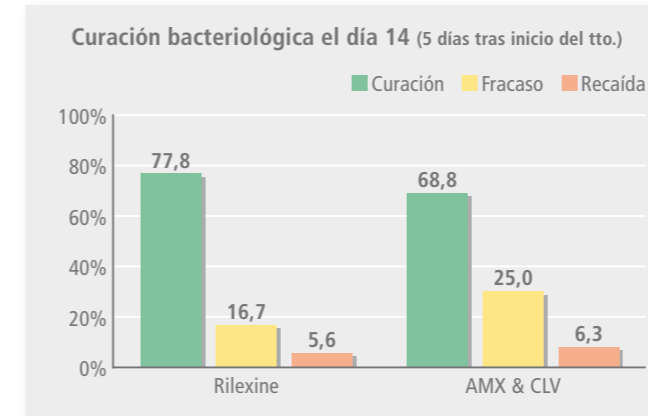
Estudio en 50 perros con pioderma superficial (ESVD, Helsinki).



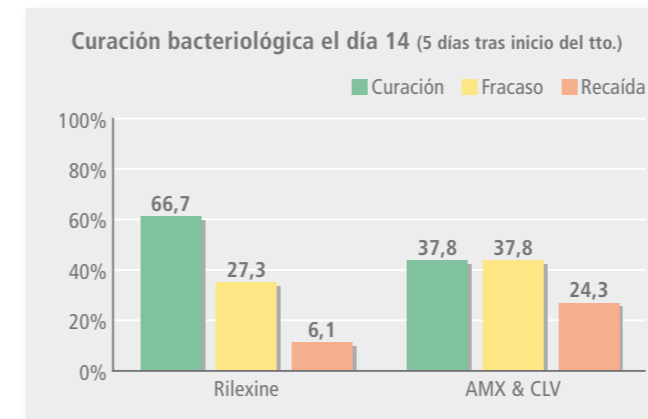
Estudio en 97 perros con pioderma profunda (WCVD, San Francisco).



En urología



Estudio en 48 gatos con infección del tracto urinario inferior (*data on file*).



Estudio en 108 perros con infección del tracto urinario inferior (*data on file*).

Bibliografía Bonneau S, Maynard L, Jasmin P, 2005. *Palatability study of three cephalixin tablets in cats*. Proceedings 20th ESVD-ECVD Chalkidiki, Greece, 2005. • Carlotti DN, Jasmin P, Gardey L, Sanquer A, 2004. *Evaluation of cephalixin intermittent therapy (weekend therapy) in the control of recurrent idiopathic pyoderma in dogs: a randomised, double-blinded, placebo-controlled study*. Proceedings 5th WCVD, Vienna, Austria, 2004. • Fischer O, Beck J, Löwenstein C, Osthold W, Koch HJ, Gardey L, Jasmin P, 1999. *Comparison of cephalixin and enrofloxacin in the treatment of bacterial folliculitis in dogs*. Proceedings 16th ESVD-ECVD Helsinki, Finland, 1999. • Guaguere E, Picard G, 1990. *Utilisation de la céfalexine et du lactate d'éthyle dans le traitement des pyodermes canines*. Prat. Méd. Chir. Anim. Comp, 25, N° 5, 547-551. • Guaguere E, Maynard L, Salomon C, 1996. *Cephalixin in the treatment of canine pyoderma: Comparison of two dose rates*. Proceedings 3rd WCVD, Edinburgh, Scotland, 1996, 82. • Jasmin P, Pin D, Carlotti DN, 2001. *Efficacy and interest of a systemic antibiotic treatment with cephalixin in dogs affected with bacterial overgrowth*. Proceedings FECAVA, 2001, 51. • Lloyd DH, Lamport AJ, Feeney C, 1996. *Sensitivity to antibiotics amongst cutaneous and mucosal isolates of canine pathogenic staphylococci in the UK*. Veterinary Dermatology, 7, 171-175. • Mason IS, Kietzmann M, 1999. *Cephalosporins – pharmacological basis of clinical use in veterinary dermatology*. Veterinary Dermatology, 10, 187-192. • Pellerin JL, Bourdeau P, Sebbag H, Person JM, 1998. *Epidemiological surveillance of antimicrobial compound resistance of Staphylococcus intermedius clinical isolates from canine pyodermas*. Comp. Immunol. Microbiol. Infect. Dis., Apr; 21 (2), 115-33. • Pin D, Carlotti DN, Jasmin P, Deboer DJ, Prélard P, 2005. *A prospective study of the bacterial overgrowth syndrome (BOGS) in the dog*. Veterinary Record, In Press. • Pobel T, Gil MJ, Bonneau S, Jasmin P, 2005. *Palatability study of three cephalixin tablets in dogs*. Proceedings 20th ESVD-ECVD Chalkidiki, Greece, 2005. • Reedy L-M, 1995. *Comparative results of 100 antibiotic sensitivity tests on Staphylococcus intermedius (1982-1994)*. Proceedings 11th AAVD ACVD, Santa Fe, USA, 1995, 91. • Reme C, Medaille C, 2003. *Antimicrobial susceptibility amongst canine pyoderma isolates of Staphylococcus intermedius in France between 1997 and 2001*. Proceedings 19th ESVD-ECVD, Tenerife, Spain, 2003, 169. • Salomon C, Guaguere E, Maynard L, 1998. *Comparison of two dose rates of cephalixin in the treatment of superficial pyoderma in dogs*. Proceedings 15th ESVD-ECVD Maastricht, Netherlands, 1998. • Efficacy compared with amoxicillin - clavulanic acid in the treatment of low urinary tract infections in dogs. Data on file. • Efficacy compared with amoxicillin - clavulanic acid in the treatment of low urinary tract infections in cats. Data on file. • Efficacité comparée à la marbofloxacine dans le traitement des plaies et abcès chez le chat. Data on file.