

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Н.А. ВЛАСОВ
06 ИЮН 2017

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Рилексин 500 для лечения
и профилактики мастита у коров в сухостойный период
(организация-разработчик «Virbac S.A.», 1 avenue, 2065 m, L.I.D., 06516
Carros, France/ «Вирбак С.А.», 1 авеню 2065 м., Л.И.Д., 06516 Карро,
Франция)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Рилексин 500 (Rilexine 500).

Международное непатентованное наименование: цефалексин.

2. Лекарственная форма: суспензия для интрацистернального введения. Рилексин 500 содержит в одном шприце-дозаторе для интрацистернального введения в качестве действующего вещества цефалексин в форме бензатина – 375 мг, и вспомогательные вещества (до 8 г): алюминия стеарат, твердый парафин и жидкий парафин.

3. Рилексин 500 по внешнему виду представляет собой суспензию бело-кремового цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства.

Рилексин 500 запрещается применять по истечении срока годности.

4. Препарат выпускают расфасованным по 8 г в полиэтиленовые шприцы-дозаторы, герметично укупоренные колпачками. Шприцы-дозаторы упаковывают в картонные коробки по 4, 12 или 60 штук вместе с инструкцией по применению.

5. Рилексин 500 хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 15 °C до 25 °C.

6. Рилексин 500 следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в

соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Рилексин 500 – антибактериальный лекарственный препарат группы цефалоспоринов.

10. Цефалексин, входящий в состав препарата, относится к цефалоспориновым антибиотикам первого поколения и обладает широким спектром антибактериального действия. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Staphylococcus* spp. (включая штаммы, производящие пенициллазу), *Streptococcus* spp. (включая *Streptococcus uberis*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus agalactiae*), *Actinomyces pyogenes*, *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Clostridium* spp., *Pasteurella* spp. и *Klebsiella* spp., выделяемых из молока и секрета вымени коров при мастите.

Механизм бактерицидного действия цефалексина заключается в нарушении синтеза мукопептида, входящего в состав клеточной стенки микроорганизмов, путем ингибирования ферментов транспептидазы и карбоксипептидазы, что приводит к нарушению осмотического баланса и разрушению бактериальной клетки.

Бензатиновая соль обеспечивает пролонгированное действие антибиотика в течение сухостойного периода. После введения Рилексина 500 цефалексин быстро распределяется по всей молочной железе, где удерживается в терапевтических концентрациях не менее 28 суток.

Препарат всасывается в кровь в незначительном количестве и выводится из организма животных преимущественно с мочой в неизмененном виде.

Рилексин 500 по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает раздражающего действия на паренхиму вымени.

III. Порядок применения

11. Рилексин 500 применяют для лечения и профилактики мастита бактериальной этиологии у коров в сухостойный период.

12. Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к цефалоспоринам. Запрещается применять Рилексин 500 коровам в период лактации.

13. Перед введением лекарственного препарата четверть вымени

полностью освобождают от молока и тщательно дезинфицируют сосок.

Снимают колпачок с наконечника шприца-дозатора, вводят наконечник в сосковый канал и аккуратно выдавливают содержимое в четверть вымени. Шприц-дозатор удаляют, пережимают верхушку соска и массируют долю вымени.

Содержимое шприца-дозатора вводят однократно во все четверти вымени после последней дойки перед переводом коров в сухостойный период (за 2 месяца до предполагаемого отела).

14. Симптомы передозировки лекарственного препарата не установлены.

15. Особеностей действия при первом применении и при отмене лекарственного препарата не выявлено.

16. Рилексин 500 применяют для профилактики и лечения мастита у коров в сухостойный период.

17. Рилексин 500 применяют однократно.

18. При применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В случае появления аллергических реакций назначают антигистаминные средства и другое симптоматическое лечение.

19. Не следует применять препарат одновременно с другими лекарственными средствами для интрацистернального введения.

20. Убой животных на мясо разрешается не менее, чем через 4 суток после применения препарата. Вымя коров запрещается использовать для пищевых целей. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Молоко, полученное после отела коров, разрешается использовать для пищевых целей без ограничений при продолжительности сухостойного периода 42 суток и более. В случае сокращения продолжительности сухостойного периода молоко утилизируют в течение 28 суток после отела.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с лекарственным препаратом следует тщательно вымыть с мылом лицо и руки. Пустые шприцы-дозаторы из-под лекарственного

препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

23. При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

«Virbac S.A.», 1 avenue, 2065 m,
L.I.D., 06516 Carros, France/
«Вирбак С.А.», 1 авеню 2065 м.,
Л.И.Д., 06516 Карро, Франция

Общество с ограниченной ответственностью «Торговый дом-ВИК»,
140051 Россия, Московская область, Люберецкий р-н,
п. Красково, Егорьевское ш., д 3А,
оф. 33.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Рилексин 500, утвержденная Россельхознадзором 18 августа 2015 года.

Номер регистрационного удостоверения: 280-3-6.15-2749N/7ВЧ-3-03/01264