

NOTICE

RILEXINE 500 Dry Cow, 63,09 mg/g, suspension intramammaire pour vache

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots:

VIRBAC

1ère Avenue - 2065 m

L.I.D. - 06516 - CARROS

FRANCE

Distributeur :

VIRBAC BELGIUM

Esperantolaan 4

3001 LEUVEN

BELGIQUE

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRIINAIRE

RILEXINE 500 Dry Cow, 63,09 mg/g, suspension intramammaire pour vache

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)**Principe actif :**

Céphalexine (sous forme benzathine)..... 375 mg pour une seringue
intramammaire de 8 g
(équivalent à 504.7 mg de céphalexine benzathine)

Excipients :

Stéarate d'aluminium, Paraffine solide, Paraffine liquide

4. INDICATION(S)

Traitement en période de tarissement des mammites causées par *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus spp.* et *Streptococcus spp.* sensibles à la céphalexine.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue ou suspectée aux céphalosporines ou à d'autres antibiotiques bêta-lactamines. Ne pas utiliser en cas de résistance connue aux céphalosporines ou à d'autres antibiotiques bêta-lactamines. Risque de sensibilité croisée avec les pénicillines.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Une irritation locale temporaire peut apparaître.

Dans le cas d'une réaction d'hypersensibilité, un traitement symptomatique doit être établi.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets ne figurant pas sur cette notice, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Vache

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Injecter le contenu d'une seringue intramammaire par quartier après la dernière traite et après avoir nettoyé et désinfecté le trayon. Utiliser une serviette nettoyante différente pour chaque trayon. Éviter la contamination de l'embout des seringues intramammaires par les doigts.

Masser délicatement le quartier afin d'accélérer la diffusion du médicament vétérinaire.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Afin d'éviter, par l'infusion du médicament vétérinaire, la contamination de la glande mammaire par des bactéries présentes sur le trayon, respecter scrupuleusement les précautions d'administration décrites ci-dessus.

10. TEMPS D'ATTENTE

Lait:

- 12 heures après le vêlage si la période de tarissement est supérieure ou égale à 42 jours.
- 42.5 jours après le traitement, si la période de tarissement est inférieure à 42 jours.

Viande et abats: 4 jours.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver dans l'emballage d'origine.

À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Afin d'éviter, par l'infusion du médicament vétérinaire, la contamination de la glande mammaire par des bactéries présentes sur le trayon, respecter scrupuleusement les précautions d'administration décrites ci-dessus.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Les céphalosporines peuvent provoquer une hypersensibilité suite à leur injection, inhalation, ingestion ou au contact avec la peau. L'hypersensibilité aux pénicillines peut mener à des réactions croisées avec les céphalosporines et inversement.

La céfalexine ne doit être utilisée que sur la base d'un test de sensibilité, en tenant compte des réglementations officielles, nationales et régionales sur les antibiotiques.

En cas d'hypersensibilité ou si on vous a conseillé de ne pas travailler avec des préparations comme celle-ci, éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Manipuler avec précaution pour éviter tout risque d'exposition.

En cas de contact avec les yeux ou la peau, rincer immédiatement à l'eau.

En cas d'apparition d'érythème cutané, prendre l'avis d'un médecin et lui montrer cette précaution.

L'apparition d'œdème du visage, des lèvres, des yeux ou l'apparition d'une difficulté respiratoire sont des symptômes plus graves, dans ces cas-là, consulter immédiatement le médecin.

Se laver les mains après l'utilisation.

Utilisation en cas de grossesse, de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser dans les 2 mois précédant un vêlage présumé.

Ne pas utiliser pendant la lactation.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Ne pas utiliser simultanément avec des antibiotiques bactériostatiques.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPRouvÉE

Mars 2026

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Boîtes de 4, 12, 24, 36, 60, 120 seringues intramammaires de 8 g.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Sur prescription vétérinaire.

BE-V166162