

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 27-05-2020

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Bovins.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Affections à germes sensibles à la céfalexine.

Chez les vaches au tarissement :

- traitement des mammites subcliniques à *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae* et *Streptococcus uberis*.
- prévention des nouvelles infections.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie intramammaire.

Posologie

375 mg de céfalexine pour un quartier, soit le contenu d'un applicateur dans chaque quartier par voie intramammaire.

- Mode d'administration

Après la dernière traite, désinfecter l'orifice des trayons grâce aux serviettes fournies à cet effet et administrer par le canal du trayon, en respectant les précautions habituelles d'asepsie, le contenu entier d'un applicateur dans chacun des quartiers.

Ne pas utiliser au cours des 4 semaines qui précèdent le vêlage.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Une seringue intramammaire de 8 g contient :

- Substance active :

Céfalexine (sf de benzathine) 375 mg

Principes actifs / Molécule

Céfalexine

Forme pharmaceutique

Suspension

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance

Liste I.

À ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans.

Temps d'attente

Toutes cibles :

Viande et abats : 4 jours.

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 inférieur à 42 jours.

Propriétés

Propriétés pharmacodynamiques

La céfalexine est un antibiotique bactéricide de la famille des céphalosporines obtenu par héli-synthèse à partir du noyau 7-amino-céphalosporanique. Son action antibiotique s'effectue par inhibition de la synthèse de la paroi bactérienne.

La céfalexine est naturellement insensible aux β -lactamases produites par les staphylocoques qui inactivent généralement les pénicillines.

Germes sensibles : staphylocoques producteurs ou non de pénicillinases, streptocoques, pneumocoques, clostridies, klebsielles, salmonelles, shigelles.

Propriétés pharmacocinétiques

La céfalexine possède une excellente diffusion tissulaire, la demi-vie tissulaire est nettement supérieure à la demi-vie plasmatique.

L'élimination de la céfalexine s'effectue essentiellement (85 %) par voie urinaire sous forme active, les pics de concentration urinaire sont très supérieurs aux pics de concentration plasmatique.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Hypersensibilité aux céphalosporines.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Des réactions allergiques immédiates ont été décrites chez certains animaux (agitation, tremblement, œdème de la mamelle, des paupières et des lèvres) pouvant entraîner la mort des animaux.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

En cas de parturition prématurée, le temps d'attente dans le lait est de 42,5 jours après le traitement.

L'efficacité du produit n'a été établie que contre les germes mentionnés dans les indications (voir la rubrique "Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles"). En conséquence, la survenue après le tarissement d'une mammite grave (pouvant être mortelle) due à d'autres germes, en particulier *Pseudomonas aeruginosa*, reste possible.

Pour diminuer ce risque, les règles d'asepsie lors de l'administration du produit doivent être scrupuleusement respectées ; une surveillance des vaches dans les jours suivant le tarissement et leur maintien dans un environnement hygiénique éloigné de l'ambiance de traite doivent également être assurés.

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

Les pénicillines et les céphalosporines peuvent provoquer une réaction d'hypersensibilité après injection, inhalation,

ingestion ou contact cutané. L'hypersensibilité aux pénicillines peut entraîner une allergie croisée avec les céphalosporines et inversement. Ces réactions d'hypersensibilité peuvent être occasionnellement graves. Ne pas manipuler le produit si vous savez être sensibilisé ou s'il vous a été conseillé de ne pas entrer en contact avec ce type de molécule.

En cas de contact avec les yeux, rincer immédiatement et abondamment à l'eau.

En cas de symptômes après exposition (rougeur cutanée), demander un avis médical en présentant l'étiquetage ou la notice au médecin. Un œdème de la face, des lèvres ou des yeux ou des difficultés respiratoires constituent des signes graves qui nécessitent un traitement médical urgent.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de grossesse et de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser chez les vaches laitières en lactation.

La spécialité est destinée à être utilisée pendant la gestation. L'innocuité de la spécialité chez la vache laitière pendant la gestation n'a pas été montrée. Toutefois, les quantités de céfalexine absorbées par voie intramammaire étant faibles, l'utilisation de ce médicament pendant la gestation ne pose pas de problème particulier.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Voir la rubrique "Effets indésirables (fréquence et gravité)".

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Non connues.

Incompatibilités

Non connues.

Conservation

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Ne pas conserver à une température supérieure à 25°C.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Présentation

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 CARROS - France

Classification ATC Vet

- QJ51DB01

Laboratoire



VIRBAC France
Espace Azur Mercantour
3^e rue LID
06510 CARROS

<http://fr.virbac.com>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/8888140 3/1989

Date de première autorisation

1989-09-27

Présentation et quantité

RILEXINE[®] HL Boîte de 60 seringues intramammaires de 8 g et 60 serviettes nettoyantes

Code GTIN : 03597132218023