

		GRAPHIC STUDIO CREA		INFOS		Adaptation charte avec nouvelle silhouette chien.- MG le 05/03/25 <i>Historique info : Texte justifié dans toute cette zone géographique</i>	
PRODUCT NAME: VIRBAC RILEXINE 300 14CP				TEMPLATE (last version):		PRINTED LEGAL MENTION: YES	
COUNTRY: CHILI ITEM: BOX SKU: 308622 ITEM CODE : 84103902				☐		☐	
				TEST		TEMPLATE	
TEXT SIZE: 7 PTS				☐		☒	
				MOCK-UP		PRINT FILE	
RB SOLID COLOUR AREA FOR DATAMATRIX STAMPING				GRAPHIC DESIGNER: V1- MG		DATE: 05/03/2025	
				UPDATED BY: V2- MG V3- MG (new logo + suppr du rouge)		DATE: 12/03/2025 20/03/2025	
GTD: 53U DIMENSIONS: 95MM X 22MM X 146MM						LEGAL MENTION PREVIEW	
COLOURS						APPROVAL SIGNATURE	
- PANTONE REFLEX BLUE							
- PANTONE 272							

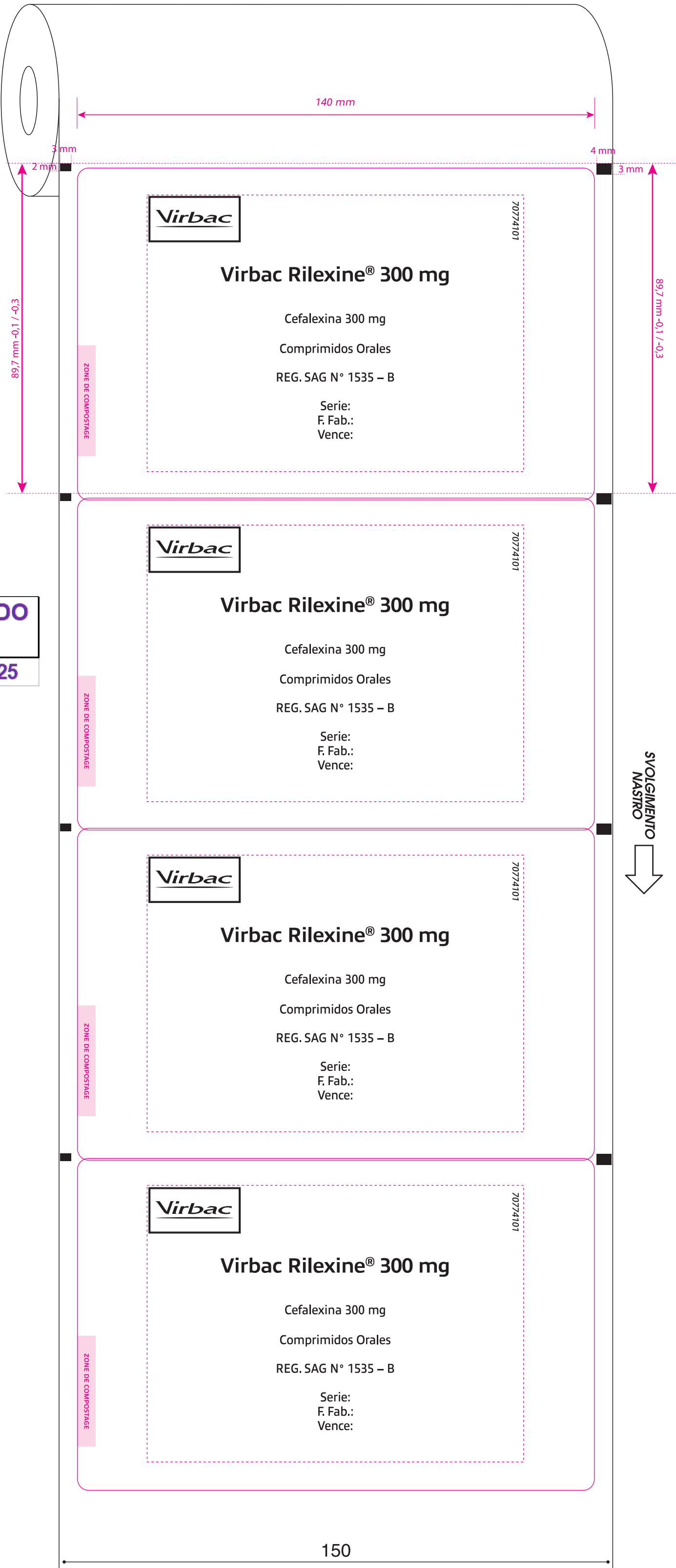
ARCHIVIO	17-1957
PRODOTTO	RILEXINE 300 - 11G
CIRCONFERENZA CILINDRO	358 mm
ANIMA	70/76 mm
MATERIALE	alu 25µ+7g/m2 laca hard/mate

CLIENTE	VIRBAC
CODICE	family 11G
COLORI	■ BLACK
DIAMETRO ESTERNO	max 200 mm
STAMPA SU LATO ESTERNO	Matt

VERSIONE 1 DATA 13-12-2017 OPERATORE C.M.

Approvazione

Data



	COUNTRY : VCL PRODUCT CODE MASTER : 308622 ITEM CODE VIRBAC : 70774101 (ITEM CODE TP / COUNTRY) ITEM : LAIZE BLISTER SOFTWARE USED : ILLUSTRATOR CC 2020		GTD (DIELINE) : CODE FAMILLE : 11G REF FOURNISSEUR : ALU 25µ ECROUI MAT USV L150 MATERIAU(X) : ALU 25µ ECROUI MAT COULEUR : ALU MAT POIDS : MAXI BOBINE : 10 KG = 132M ² // MINI BOBINE : 7,7 KG = 102M ² DIMENSIONS : - LARGEUR : 150MM - EPAISSEUR : 25µ PARTICULARITE(S) : - DIAMETRE MANDRIN : 70MM – POLYMERE LISSE - DIAMETRE MAXI DE LA BOBINE : / - TOLERANCE SUR PAS UNITAIRE : 89,7MM -0,1 / -0,3MM - SPOT DROIT : 4X3MM - SPOT GAUCHE : 2X3MM		COLORS BLACK 
GRAPHIC STUDIO CREA	TEXT SIZE : 10 PTS				
PRODUCT NAME : RILEXINE PALATABLE 300 14CP	COMMENTS :				
 TEST	 TEMPLATE 2021	 SUBMISSION MOCK-UP	 LAUNCH MOCK-UP	 MODIFICATION MOCK-UP	 PRINT FILE
FILE, MADE BY : XX	FILE, MADE BY : XX	FILE, MADE BY : NC	VERSION DATE : v1-11/02/2021		FILE, MADE BY : XX xx si besoin
VERSION DATE : v1-XX	VERSION DATE : v1-XX	UPDATED BY : XX	VERSION DATE : v2-XX		DATE : XX xx si besoin
					APPROVED BY : XX xx si besoin
					APPROVAL SIGNATURE :



APROBADO
SAG
24 ene 2025

Virbac Rilexine® 300

Cefalexina 300 mg
Comprimidos Orales

PALATABLE

COMPOSICIÓN:

Cada comprimido contiene:

Cefalexina monohidrato 315,52 mg

(Equivalente a Cefalexina anhidra 300 mg)

Excipientes c.s.p. 720,00 mg

ESPECIES DE DESTINO:

Perros.

INDICACIONES DE USO:

Tratamiento de infecciones cutáneas, urinarias, respiratorias, gastrointestinales e infecciones óseas en perros, producidas por microorganismos sensibles a Cefalexina, como son:

Infecciones cutáneas: Piodermas superficiales y profundas, causadas por *Staphylococcus* spp., *Escherichia coli* y *Proteus* spp.

Infecciones urinarias: Nefritis y Cistitis causadas por *Staphylococcus* spp., *Proteus* spp., *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., y *Streptococcus* spp.

Infecciones respiratorias: Neumonías causadas por *Escherichia coli*, *Streptococcus* spp., *Klebsiella* spp., y *Staphylococcus* spp.

Infecciones gastrointestinales: Causadas por *Escherichia coli*, *Proteus* spp., y *Klebsiella* spp.

Infecciones óseas: Osteitis causadas por *Escherichia coli*.

DOSIFICACIÓN, VÍA DE ADMINISTRACIÓN Y MODO DE EMPLEO:

Dosificación:

15 mg de Cefalexina anhidra/kg de peso corporal, cada 12 horas, durante 5 - 7 días consecutivos, equivalente a ½ comprimido de Virbac Rilexine® 300 cada 10 kg de peso corporal, cada 12 horas, durante 5 - 7 días consecutivos.

Vía de administración y modo de empleo:

Vía Oral.

Administrar conjuntamente con el alimento.

Asegurarse que el animal degluta el comprimido.

ADVERTENCIAS:

Mantener fuera del alcance de los niños.

INTERACCIÓN CON OTROS PRODUCTOS FARMACÉUTICOS CUANDO SON ADMINISTRADOS EN FORMA CONCOMITANTE:

La asociación de Cefalexina con otras Cefalosporinas en general y con Aminoglucósidos, puede resultar en nefrotoxicidad grave.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO:

De acuerdo a las buenas prácticas de uso, se recomienda administrar el producto basado en pruebas de susceptibilidad.

Precaución frente al uso conjunto con Aminoglucósidos, diuréticos potentes (ej. Furosemida), u otras sustancias nefrotóxicas. Utilizar con precaución en pacientes con antecedentes de enfermedades renales, por el efecto nefrotóxico de las Cefalosporinas.

CONTRAINDICACIONES:

No administrar en animales con hipersensibilidad conocida a las Cefalosporinas.

No administrar a animales deshidratados, con vómitos o diarrea, antes de corregir esta condición.

No utilizar en hembras preñadas ni durante la lactancia.

No utilizar en animales reproductores.

EFFECTOS ADVERSOS Y REACCIONES ADVERSAS:

En raras ocasiones pueden producirse vómitos, que pueden ser evitados administrando el producto conjuntamente con los alimentos.

En casos muy raros (<1/10000), las reacciones de hipersensibilidad, que son principalmente leves, pueden ocurrir en animales alérgicos al ingrediente activo.

Si estos efectos o reacciones adversas ocurren, consulte a un Médico Veterinario para adaptar la terapia antibiótica.

No existe antídoto específico. En caso de sobredosis, administrar terapia sintomática y de soporte, y de ser posible, realizar un lavado gástrico, todo esto, bajo supervisión de un Médico Veterinario.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA EL MANIPULADOR:

Por tratarse de una Cefalosporina, el producto puede causar reacciones de hipersensibilidad en el manipulador, al entrar en contacto con la piel. Estas reacciones pueden ser severas.

No manipular el producto si existen antecedentes de hipersensibilidad a Penicilinas y Cefalosporinas.

En caso de presentar síntomas como irritación y/o urticaria en la piel, buscar atención médica de urgencia.

Lavarse las manos después de manipular el comprimido.

Si los comprimidos se rompen, evite el contacto con los ojos y la piel, y no inhale el polvo.

En caso de contacto con los ojos, lavar con abundante agua.

En caso de ingestión accidental, se recomienda acudir por asistencia médica.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Mantener a temperatura ambiente: a no más de 25 °C, en un lugar seco y protegido de la luz solar.

No refrigerar ni congelar. Conservar en su envase original, bien cerrado.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA DISPOSICIÓN DE PRODUCTO SIN UTILIZAR O MATERIAL DE DESECHO:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial.

No eliminar envases vacíos o con restos de producto, en el suelo o cursos de agua.

Contactar al fabricante o a empresas especializadas en la eliminación de residuos, para recibir las recomendaciones relacionadas con la disposición de productos vencidos o no utilizados.

Venta bajo Receta Médico Veterinaria.

PROHIBIDA SU VENTA FRACCIONADA.

USO VETERINARIO

REG. SAG N° 1535 - B

PRESENTACIÓN: Estuche de cartón impreso, con 2 blíster de aluminio, conteniendo 7 comprimidos cada uno.

Fabricado por:

VIRBAC S.A

1ère Avenue 2065 m LID

06510 Carros Cedex – Francia.

Importado y distribuido en Chile por:

Centrovét Ltda.

Av. Los Cerrillos 602, Cerrillos - Santiago.

www.virbac.cl

virbac_chile@virbac.cl

Bajo licencia de Virbac S.A., Francia.

**APROBADO
SAG**

24 ene 2025

VirbacGRAPHIC STUDIO
CREA

INFOS

PRODUCT NAME: VIRBAC RILEXINE 300 14CP

TEMPLATE (last version):

COUNTRY: CHILI
ITEM: LEAFLET
SKU: 308622
ITEM CODE : 84104002

TEST



TEMPLATE



MOCK-UP



PRINT FILE

GRAPHIC DESIGNER:
V1- MGDATE:
05/03/2025

TEXT SIZE: 7 PTS

UPDATED BY:
V2- MG
V3- MGDATE:
12/03/2025
20/03/2025GTD: 300
DIMENSIONS A PLAT: 105MM X 145MM
DIMENSIONS PLIEES: 105MM X 27MM - CODE C

COLOURS

FRONT AND BACK

- BLACK



APPROVAL SIGNATURE

	VIRBAC RILEXINE® 300 Comprimidos Orales	Código: D-GT-448 (I) Fecha emisión: 31-12-2003 Revisión: 04 Fecha revisión: 27-05-2024
---	--	---

1 B. RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO FARMACOLÓGICO

1. Denominación del producto farmacológico:

a) Nombre de fantasía:

Virbac Rilexine® 300

b) Nombre genérico:

Cefalexina 300 mg.

c) Forma farmacéutica:

Comprimidos Orales.

APROBADO

SAG

24 ene 2025

2. Composición:

Cada comprimido contiene:

Cefalexina monohidrato 315,52 mg

(Equivalente a Cefalexina anhidra 300 mg)

Excipientes c.s.p. 720,00 mg

3. Particularidades clínicas:

a) Especie(s) de destino:

Perros.

b) Indicación(es) de uso, dosis, frecuencia, duración del tratamiento, vía(s) de administración y modo de empleo:

Indicaciones de uso:

Tratamiento de infecciones cutáneas, urinarias, respiratorias, gastrointestinales e infecciones óseas en perros, producidas por microorganismos sensibles a Cefalexina, como son:

	VIRBAC RILEXINE® 300 Comprimidos Orales	Código: D-GT-448 (I) Fecha emisión: 31-12-2003 Revisión: 04 Fecha revisión: 27-05-2024
---	--	---

Infecciones cutáneas: Piodermas superficiales y profundas, causadas por *Staphylococcus* spp., *Escherichia coli* y *Proteus* spp.

Infecciones urinarias: Nefritis y Cistitis causadas por *Staphylococcus* spp., *Proteus* spp., *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., y *Streptococcus* spp.

Infecciones respiratorias: Neumonías causadas por *Escherichia coli*, *Streptococcus* spp., *Klebsiella* spp., y *Staphylococcus* spp.

Infecciones gastrointestinales: Causadas por *Escherichia coli*, *Proteus* spp., y *Klebsiella* spp.

Infecciones óseas: Osteítis causadas por *Escherichia coli*.

Dosis, frecuencia y duración del tratamiento:

15 mg de Cefalexina anhidra/kg de peso corporal, cada 12 horas, durante 5 - 7 días consecutivos, equivalente a ½ comprimido de Virbac Rilexine® 300 cada 10 kg de peso corporal, cada 12 horas, durante 5 - 7 días consecutivos.

Vía de administración:

Vía oral.

Modo de empleo:

Administrar conjuntamente con el alimento.

Asegurarse de que el animal degluta el comprimido.



	VIRBAC RILEXINE® 300 Comprimidos Orales	Código: D-GT-448 (I) Fecha emisión: 31-12-2003 Revisión: 04 Fecha revisión: 27-05-2024
---	--	---

c) Contraindicaciones:

No administrar en animales con hipersensibilidad conocida a las Cefalosporinas.

No administrar a animales deshidratados, con vómitos o diarrea, antes de corregir esta condición.

No administrar a hembras preñadas.

**APROBADO
SAG**

24 ene 2025

d) Efectos adversos y reacciones adversas (frecuencia y severidad) en la(s) especie(s) de destino, derivados del uso del producto farmacéutico tal como es indicado, así como las medidas a tomar cuando éstos se presentan:

En raras ocasiones pueden producirse vómitos, los que pueden ser evitados administrando el producto conjuntamente con los alimentos.

En casos muy raros (<1/10.000), las reacciones de hipersensibilidad, que son principalmente leves, pueden ocurrir en animales alérgicos al principio activo.

Si estos efectos o reacciones adversas ocurren, consulte a un Médico Veterinario para adaptar la terapia antibiótica.

e) Advertencias y precauciones especiales de uso:

Mantener fuera del alcance de los niños y otros animales domésticos.

De acuerdo a las buenas prácticas de uso, se recomienda administrar el producto basado en pruebas de susceptibilidad.

Precaución frente al uso conjunto con Aminoglucósidos, diuréticos potentes (ej. Furosemida), u otras sustancias nefrotóxicas. Utilizar con precaución en pacientes con antecedentes de enfermedades renales, por el efecto nefrotóxico de las Cefalosporinas.

	VIRBAC RILEXINE® 300 Comprimidos Orales	Código: D-GT-448 (I) Fecha emisión: 31-12-2003 Revisión: 04 Fecha revisión: 27-05-2024
---	--	---

f) Uso durante preñez, lactancia y en animales reproductores:

No utilizar en hembras preñadas ni durante la lactancia.

No utilizar en animales reproductores.

g) Interacción con otros productos farmacéuticos cuando son administrados en forma concomitante con el producto farmacológico y sus posibles efectos en el animal tratado:

La asociación de Cefalexina con otras Cefalosporinas en general y con Aminoglucósidos, puede resultar en nefrotoxicidad grave.

h) Sobredosis:

La sobredosis aguda puede causar malestar digestivo, asociado a vómitos, diarrea y anorexia. El uso prolongado puede producir estados de superinfección digestiva.

En cachorros de 2 meses de edad, después de la administración oral de hasta 5,3 veces la dosis terapéutica recomendada para el producto, durante 42 días de tratamiento, no se observaron efectos adversos.

No existe antídoto específico. En caso de sobredosis, administrar terapia sintomática y de soporte, y de ser posible, realizar un lavado gástrico, todo esto, bajo supervisión de un Médico Veterinario.

i) Periodo de resguardo:

No aplica.

APROBADO SAG 24 ene 2025
--

	VIRBAC RILEXINE® 300 Comprimidos Orales	Código: D-GT-448 (I) Fecha emisión: 31-12-2003 Revisión: 04 Fecha revisión: 27-05-2024
---	--	---

j) Precauciones especiales para el manipulador:

Por tratarse de una Cefalosporina, el producto puede causar reacciones de hipersensibilidad en el manipulador, al entrar en contacto con la piel. Estas reacciones pueden ser severas.

No manipular el producto si existen antecedentes de hipersensibilidad a Penicilinas y Cefalosporinas.

En caso de presentar síntomas como irritación y/o urticaria en la piel, buscar atención médica de urgencia.

Lavarse las manos después de manipular el comprimido.

Si los comprimidos se rompen, evite el contacto con los ojos, piel y mucosas, y evite inhalar el polvo.

En caso de contacto con los ojos, lavar con abundante agua.

En caso de ingestión accidental, se recomienda acudir por asistencia médica y mostrar el rótulo del producto.

4. Particularidades farmacéuticas:

a) Principales incompatibilidades físicas o químicas con otros productos con los cuales es normalmente diluido, mezclado o coadministrado:

No diluir, mezclar o coadministrar con ningún producto farmacéutico.

b) Periodo de eficacia (estabilidad), incluyendo información luego de la primera apertura del envase y/o extracción de la primera dosis, según corresponda:

36 meses.



	VIRBAC RILEXINE® 300 Comprimidos Orales	Código: D-GT-448 (I) Fecha emisión: 31-12-2003 Revisión: 04 Fecha revisión: 27-05-2024
---	--	---

c) Condiciones de almacenamiento:

Mantener a temperatura ambiente: a no más de 25 °C, en un lugar seco y protegido de la luz solar. No refrigerar ni congelar. Conservar en su envase original, bien cerrado.

d) Descripción de los envases:

Estuche de cartón impreso, con 2 blíster de aluminio, conteniendo 7 comprimidos cada uno. Incluye prospecto interno.

e) Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho, si las hubiere:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial.

No eliminar envases vacíos o con restos de producto, en el suelo o cursos de agua.

Contactar al importador o a empresas especializadas en la eliminación de residuos, para recibir las recomendaciones relacionadas con la disposición de productos vencidos o no utilizados.

APROBADO
SAG
24 ene 2025

5. Propiedades farmacológicas:

Virbac Rilexine® 300 es un antibiótico de amplio espectro de acción, bactericida, de la familia de las Cefalosporinas, cuyo núcleo básico es el Ácido 7-amino-cefalosporínico. Su acción antibiótica se ejerce mediante la inhibición de la síntesis de la pared bacteriana, por inactivación de la transpeptidasa. Cefalexina es resistente a las betalactamasas, producidas por bacterias Gram positivas que inactivan a las Penicilinas.

	VIRBAC RILEXINE® 300 Comprimidos Orales	Código: D-GT-448 (I) Fecha emisión: 31-12-2003 Revisión: 04 Fecha revisión: 27-05-2024
---	--	---

6. Propiedades farmacocinéticas:

Por vía oral, Cefalexina es rápidamente absorbida y casi totalmente metabolizada. Posee una excelente difusión tisular; con una vida media tisular notoriamente superior a la vida media plasmática. Su eliminación se produce esencialmente (85%) por vía urinaria, bajo la forma activa.

7. Efectos ambientales:

Virbac Rilexine® 300 Comprimido Oral, corresponde a un producto médico veterinario destinado exclusivamente para uso en perros, por lo tanto, el producto no se considera de riesgo para el medio ambiente, al detenerse en el punto 3 del algoritmo de decisión.

8. Condición de venta:

Venta bajo Receta Médico Veterinaria.

9. Nombre y dirección completa del laboratorio fabricante y del establecimiento importador, nombre y país de la empresa licenciante, según corresponda:

Fabricado por:

VIRBAC S.A

1ère Avenue 2065 m LID – 06510

Carros Cedex – Francia.

APROBADO
SAG
24 ene 2025

	VIRBAC RILEXINE® 300 Comprimidos Orales	Código: D-GT-448 (I) Fecha emisión: 31-12-2003 Revisión: 04 Fecha revisión: 27-05-2024
---	--	---

Importado y distribuido en Chile por:

Centrovét Ltda.

Av. Los Cerrillos 602, Cerrillos - Santiago.

Bajo licencia de Virbac S.A., Francia.

10. Otra información:

USO VETERINARIO

Registro SAG N°: 1535 – B.

