

Rilexine DC 375 mg Suspension zur intramammären Anwendung bei trockenstehenden Kühen

Zugelassen

- Cephalexin benzathine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Rilexine DC 375 mg Suspension zur intramammären Anwendung bei trockenstehenden Kühen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kuh, trockenstehend

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
500.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Kuh, trockenstehend

- Fleisch und Innereien. 4 Tag Meat and offal: 4 days
- Milch. 43 Tag 42.5 days after treatment when dry period is 42 days or less
- Milch. 12 Stunde

12 hours after calving when dry period is more than 42 days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51DB01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

22/03/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

V7004231.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/03/2022

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0438/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Dänemark
Estland Finnland Deutschland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen
Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 27/10/2025

Herunterladen

eu-puar-frv0438001-mr-rpe677-en.pdf