

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Autorizado

- Cephalexin benzathine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramamaria:**

-

Vacas en secado

- Meat and offal. 4 Día Meat and offal: 4 days
- Milk. 43 Día 42.5 days after treatment when dry period is 42 days or less
- Milk. 12 Hora(s) 12 hours after calving when dry period is more than 42 days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QJ51DB01

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:Autorizado

Autorizado en:Alemania

Descripción del formato:Disponibile únicamente en [English](#)Disponibile únicamente en [English](#)Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

22/03/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

V7004231.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/03/2022

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0438/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Alemania Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Países Bajos
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.