

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Volitatud

- Cephalexin benzathine

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS
Rilexine DC 375 mg Suspension zur intramammären Anwendung bei trockenstehenden Kühen

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis (kinnislehm)

Manustamisviis:

Intramammaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Süstel

Ravimvorm:

Intramammaarsuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramammaarne:**

-

veis (kinnislehm)

- liha ja söödavad koed. 4 day Meat and offal: 4 days
 - piim. 43 day 42.5 days after treatment when dry period is 42 days or less
 - piim. 12 hour 12 hours after calving when dry period is more than 42 days
-

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ51DB01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria

Saadaval:

Austria

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Virbac

Müügiloa kuupäev:

21/04/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Vastutav asutus:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Müügiloa number:

841206

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

21/04/2022

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloomenetluse number:

FR/V/0438/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Tšehhi Taani Eesti Soome Saksamaa
Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Holland Poola Portugal Rumeenia
Slovakkia Sloveenia Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.