

# RILEXINE DC 375 MG

Volitatud

## INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

- Cephalexin benzathine

### Product identification

**Ravimi nimetus:**

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Rilexine DC 375 mg suspensie voor intramammair gebruik voor droogstaande koeien

**Toimeaine:**

Turustatakse ainult [English](#)

**Loomaliigid:**

veis (lehm)

**Manustamisviis:**

Intramammaarne

### Product details

**Toimeaine / Tugevus:**

Turustatakse ainult [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Süstel

**Ravimvorm:**

Intramammaarsuspensioon

**Withdrawal period by route of administration:****Intramammaarne:****• veis (lehm)**

- 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-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:**

QJ51DB01

---

**Õiguslik tarnestaatus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloo staatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Holland

---

**Available in:**

Holland

---

**Pakendi kirjeldus:**

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloo õiguslik alus:**

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

4/04/2022

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Vastutav asutus:**

Medicines Evaluation Board

---

**Authorisation number:**

REG NL 127944

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

4/05/2022

---

**Viiteliikmesriik:**

Prantsusmaa

---

**Müügiloamenetluse 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089285>