

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Autorisé

- Cephalexin benzathine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (vache au tarissement)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
500.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramammaire:**

-

Bovin (vache au tarissement)

- Viande et abats. 4 day Meat and offal: 4 days
- Lait. 43 day 42.5 days after treatment when dry period is 42 days or less
- Lait. 12 hour 12 hours after calving when dry period is more than 42 days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):QJ51DB01

Conditions de délivrance:Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:Valide

Autorisé en:Allemagne

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/03/2022

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Haupt Pharma Latina S.r.l.
Virbac

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

V7004231.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/03/2022

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0438/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Danemark Estonie Finlande
Allemagne Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne
Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.