

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Odobreno

- Cephalexin benzathine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Rilexine DC 375 mg Suspension zur intramammären Anwendung bei trockenstehenden Kühen

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramamarno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
500.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Intramamarno:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 4 day Meat and offal: 4 days
 - Milk. 43 day 42.5 days after treatment when dry period is 42 days or less
 - Milk. 12 sat 12 hours after calving when dry period is more than 42 days
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51DB01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

22/03/2022

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

V7004231.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

22/03/2022

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

FR/V/0438/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)
[Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.