

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Viðurkennt

- Cephalexin benzathine

Product identification

Heiti lyfs:

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Rilexine DC 375 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm cietstāves periodā

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir (kýr)

Íkomuleið:

Til notkunar í spena

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í spena:****• Nautgripir (kýr)**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Meat and offal: 4 days

- Mjólk. 43 dagar

42.5 days after treatment when dry period is 42 days or less

- Mjólk. 12 klukkustundir

12 hours after calving when dry period is more than 42 days

ATC flokkun (dýralyf):

QJ51DB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Lettland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Marketing authorisation date:

30/03/2022

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/DCP/22/0012

Dagsetning leyfisbreytingar:

30/03/2022

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Númer verkferlis:

FR/V/0438/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Tékkland Danmörk Eistland Finnland
Þýskaland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Holland Pólland
Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089244>