

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Autorizzato

- Cephalexin benzathine

Product identification

Denominazione del medicinale:

RILEXINE DC 375 MG SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR VACHES AU TARISSEMENT
RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
500.00 milligrammo(i) / 1.00 SIRINGA

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Withdrawal period by route of administration:**Per uso intramammario:****• Bovini (vacca)**

- carne e visceri. 4 giorno Meat and offal: 4 days
- latte. 43 giorno 42.5 days after treatment when dry period is 42 days or less
- latte. 12 ora 12 hours after calving when dry period is more than 42 days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51DB01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Francia

Available in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Marketing authorisation date:

18/03/2022

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Autorità responsabile:

National Veterinary Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

FR/V/2375945 1/2022

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/03/2022

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0438/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Germania Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi
Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089274>