

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Autorizzato

- Cephalexin benzathine

Product identification

Denominazione del medicinale:

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Rilexine DC 375 mg intramammális szuszpenzió szárazonálló tehenek részére

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:

Ungheria

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:

22/02/2022

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.
Virbac

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

4310/X/22 NÉBIH ÁTI (12 x 8 g intramammális fecske)

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/02/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089283>