

Rilexine DC 375 mg intramammary suspension for dry COWS

Autorisert

- Cephalexin benzathine

Product identification

Legemidlets navn:

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Rilexine DC 375 mg intramammary suspension for dry cows

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

ku

Administrering:

Intramammær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

500.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammæ, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Intramammær bruk:****• ku**

- Slakt. 4 dag Meat and offal: 4 days
- Melk. 43 dag 42.5 days after treatment when dry period is 42 days or less
- Melk. 12 time 12 hours after calving when dry period is more than 42 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51DB01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Irland

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Marketing authorisation date:

8/07/2022

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Latina S.r.l.
Virbac

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10988/115/001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

8/07/2022

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0438/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR CZ DK EE FI DE HU Irland IT LV LT NL PL PT RO SI
SI ES

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089243>