

# 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 intramamarna suspenzija za krave v presušitvi

**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:**

Intramammærie, 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:**

SI

---

**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:**

14/03/2022

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.  
Virbac

---

**Ansvarlig myndighet:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Godkjenningsnummer:**

DC/V/0752/001

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

14/03/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

|                |
|----------------|
| Preparatomtale |
|----------------|

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089289>