

# RILEXINE DC 375 MG

Autorisert

## INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

- Cephalexin benzathine

### Product identification

**Legemidlets navn:**

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Rilexine DC 375 mg intramammális szuszpenzió szárazonálló tehenek részére

**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:**

HU

---

**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:**

22/02/2022

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.  
Virbac

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

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

---

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

22/02/2022

---

**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)

---

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