

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Geautoriseerd

- Cephalexin benzathine

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS
Rilexine DC 375 mg Suspension zur intramammären Anwendung bei trockenstehenden Kühen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Intramammair gebruik:

• **Koeien**

- Meat and offal. 4 day Meat and offal: 4 days
 - Milk. 43 day 42.5 days after treatment when dry period is 42 days or less
 - Milk. 12 hour 12 hours after calving when dry period is more than 42 days
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51DB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk

Available in:

Oostenrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Marketing authorisation date:

21/04/2022

Productielocaties partijvrijgifte:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Toelatingsnummer:

841206

Wijzigingsdatum status toelating:

21/04/2022

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0438/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Tsjechië Denemarken Estland Finland
Duitsland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Nederland Polen
Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089275>