

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

Cefalexin Virbac vet 375 mg intramammaarisuspensio

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:Finland

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:

14/03/2022

Productielocaties partijvrijgifte:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Toelatingsnummer:

38781

Wijzigingsdatum status toelating:

14/03/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089281>