

# RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Toegelaten

- Cephalexin benzathine

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Droogstaande koeien

---

**Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 Sput

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramammair gebruik:**

- 

**Droogstaande 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 [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**Duitsland

---

**Beschikbaar in:**Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Virbac

---

**Handelsvergunningsdatum:**

22/03/2022

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

V7004231.00.00

---

**Datum toelatingswijziging:**

22/03/2022

---

**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 [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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