

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Autorisert

- Cephalexin benzathine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sinku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
500.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammarie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramammær bruk:**

-

sinku

- 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

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT

Tilgjengelig i:

AT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/04/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

841206

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/04/2022

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Pakningsvedlegg

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

Preparatomtale

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

Merking

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