

A. KENNZEICHNUNG

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG**SCHACHTEL MIT 12, 24, 60 EUTERINJEKTOREN UND REINIGUNGSTÜCHERN****1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Rilexine DC 375 mg Suspension zur intramammären Anwendung

2. WIRKSTOFF(E)

Jeder Euterinjektor mit 8 g enthält:
Cefalexin 375 mg (entspricht 500 mg Cefalexin-Benzathin)

3. PACKUNGSGRÖSSE(N)

12 x 8 g Euterinjektoren und 12 Reinigungstücher
24 x 8 g Euterinjektoren und 24 Reinigungstücher
60 x 8 g Euterinjektoren und 60 Reinigungstücher

4. ZIELTIERART(EN)

Kuh (Kuh, trockenstehend).

5. ANWENDUNGSGEBIETE**6. ARTEN DER ANWENDUNG**

Intramammäre Anwendung.

7. WARTEZEITEN

Wartezeiten:

Essbare Gewebe: 4 Tage.

Milch:

- Wenn das Intervall zwischen der Behandlung und dem Kalben mindestens 42 Tage beträgt: 12 Stunden nach dem Abkalben.
- Wenn das Intervall zwischen der Behandlung und dem Kalben weniger als 42 Tage beträgt: 42,5 Tage nach der Behandlung.

8. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}

Nach erstmaligem Öffnen sofort verbrauchen.

9. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Nicht über 25 °C lagern.

10. VERMERK „LESEN SIE VOR DER ANWENDUNG DIE PACKUNGSBEILAGE.“

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

11. VERMERK „NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN“
--

Nur zur Behandlung von Tieren.

12. KINDERWARNHINWEIS „AUSSERHALB DER SICHT UND REICHWEITE VON KINDERN AUFBEWAHREN“
--

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.

13. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS
--

VIRBAC

14. ZULASSUNGSNUMMERN

DE: V7004231.00.00

AT: 841206

BE: BE-V599182

15. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

MINDESTANGABEN AUF KLEINEN PRIMÄRVERPACKUNGEN

EUTERINJEKTOR

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Rilexine DC

2. MENGENANGABEN ZU DEN WIRKSTOFFEN

375 mg

3. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

4. VERFALLDATUM

Exp. {MM/JJJJ}