

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. ANWENDUNGSGBIETE**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 ZULASSUNGSHABERS

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}