

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Autorizado

- Cephalexin benzathine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
500.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 4 dia

Meat and offal: 4 days

- Milk. 43 dia

42.5 days after treatment when dry period is 42 days or less

- Milk. 12 hora

12 hours after calving when dry period is more than 42 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51DB01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

22/03/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

V7004231.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

22/03/2022

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0438/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia Alemanha Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Países Baixos
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-puar-frv0438001-mr-rpe677-en.pdf