

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Oprávnený

- Cephalexin benzathine

Identifikácia lieku

Názov lieku:

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramamálne použitie:**

-

Cattle (dry cow)

- 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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51DB01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Dostupné v:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

Dátum registrácie lieku:

22/03/2022

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

V7004231.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/03/2022

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0438/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Česko Dánsko Estónsko Fínsko
Nemecko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Poľsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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