

File downloaded on 2026-04-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000089282>

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Godkänd

- Cephalexin benzathine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

RILEXINE DC 375 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (sinko)

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramamär användning:**

-

Nöt (sinko)

- Meat and offal. 4 dygn Meat and offal: 4 days
- Milk. 43 dygn 42.5 days after treatment when dry period is 42 days or less
- Milk. 12 timme 12 hours after calving when dry period is more than 42 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51DB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:Finns tillgänglig endast på [engelska](#)Finns tillgänglig endast på [engelska](#)Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

22/03/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

V7004231.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/03/2022

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0438/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Tjeckien Danmark Estland Finland
Tyskland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Nederländerna Polen
Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.