

RILEXINE LC 200 mg – Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Разрешен

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

RILEXINE LC 200 mg – Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

крава в лактационен период

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

210.40 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Интрамамарно приложение:**• крава в лактационен период**

- Meat and offal. 4 day

1 Euterinjektor (200 mg Cefalexin) pro Euterviertel 2 x täglich alle 12 Stunden

- Milk. 48 hour

1 Euterinjektor (200 mg Cefalexin) pro Euterviertel 2 x täglich alle 12 Stunden

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51DB01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [German](#)

Налично само на [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Virbac

Marketing authorisation date:

13/10/1993

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на лиценза:

8-00198

Дата на промяна в статуса на лиценза:

13/10/1993

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075857>