

RILEXINE H.L.

Autoriseret

- Cephalexin benzathine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

RILEXINE H.L.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ko

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Lægemiddelform:

Intramammær suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramammær anvendelse:

•

Ko

- Meat and offal. 4 dag
- Milk. 43 dag

42,5 jours après le traitement, si la période de tarissement est inférieure à 42 jours.

- Milk. 12 hour

12 heures après le vêlage si la période de tarissement est supérieure ou égale à 42 jours.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51DB01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Dato for markedsføringstilladelse:

27/09/1989

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/8888140 3/1989

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/09/2009

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.