

## RILEXINE 15% inj.

Εγκριμένο

- Cefalexin

### Ταυτοποίηση προϊόντος

**Όνομασία φαρμάκου:**

RILEXINE 15% inj.

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Βοοειδή

**Οδός χορήγησης:**

Ενδομυϊκή χρήση

### Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

Ενδομυϊκή χρήση:

•

## **Βοοειδή**

- Meat and offal. 5 Ημέρα  
Мляко: нула дни

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01DB01

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

---

## **Συμπληρωματικές πληροφορίες**

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Virbac

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

25/11/2009

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Virbac

---

**Αρμόδια αρχή:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Αριθμός έγκρισης:**

0022-2456/13.12.2014

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

12/12/2014

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.