

RILEXINE 500 HL ASCIUTTA

suspensión intramamaria per vacche da latte

Autorizado

- Cefalexin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

RILEXINE 500 HL ASCIUTTA suspensión intramamaria per vacche da latte

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas lecheras en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
375.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramamaria:**

-

Vacas lecheras en secado

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 12 Hora(s) dopo il parto se il periodo di asciutta è maggiore a 42 giorni

- Milk. 43 Día

dopo il trattamento se il periodo di asciutta è inferiore a 42 giorni

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios**(ATCvet):**

QJ51DB01

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

12/10/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/10/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.