

RILEXINE 200 intramamálna suspenszia

Myönnetty

- Cefalexin monohydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

RILEXINE 200 intramamálna suspenszia

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (lypsylehmä)

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
210.40 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

-

Nauta (lypsylehmä)

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 48 hour
4 milkings

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:QJ51DB01

Reseptistatus:Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:Myönnetty

Myönnetty:Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:Slovakia

Pakkauksen kuvaus:Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Virbac

Myyntiluvan myöntämispäivä:

13/05/1993

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

96/046/93-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

13/05/1993

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.