

Rilexine 200 suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Autorisé

- Cefalexin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Rilexine 200 suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache en lactation)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovin (vache en lactation)

- Lait. 2 day 2 dienas (4 slaukšanas reizes)

- Viande et abats. 4 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51DB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Latvian](#)Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/09/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Virbac

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/07/1702

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/09/2007

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.