

RILEXINE 500

Felhatalmazott

- Cephalexin benzathine

Product identification

Készítmény neve:

RILEXINE 500

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

szárazonálló tehén

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

504.70 milligram(s) / 1.00 Syringe

Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

Withdrawal period by route of administration:**Intramammalis alkalmazás:**

- szárazonálló tehén

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 12 hour

Lapte: 12 ore dupa fătare, dacă perioada de repaus mamar (perioada uscata) este mai mare sau egală cu 42 de zile și 42,5 zile după administrarea medicatiei, dacă perioada de repaus mamar (perioada uscata) este mai mică de 42 de zile.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51DA01

Szállítás jogállása:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

Marketing authorisation date:

30/03/2007

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

VIRBAC

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

160377

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

11/11/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005263>