

Rilexine 200 LC

Autorizzato

- Cefalexin monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Rilexine 200 LC

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca da latte)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

210.40 milligrammo(i) / 1.00 Applicatore

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca da latte)

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 3 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51DB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/09/2000

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

400144.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/11/2005

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.