

Rilexine 200 T intramammary suspension for cattle

Autorizzato

- Cefalexin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Rilexine 200 T intramammary suspension for cattle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 48 ora Мляко: 48 часа (4 издоивания)

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:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/02/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.
Virbac

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2534

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/02/2010

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