

RILEXINE 200, intramaminé suspensija galvijams

Autorizzato

- Cefalexin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

RILEXINE 200, intramaminé suspensija galvijams

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in lattazione)

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 (vacca in lattazione)

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 2 giorno
2 days or 4 milkings.

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:

Lituania

Disponibile in:

Lituania

Descrizione della confezione:Disponibile solo in Lithuanian

Ulteriori informazioni**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

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:

19/04/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/04/1635/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/03/2025

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.