

RILEXINE 500 HL ASCIUTTA

sospensione intramammaria per vacche da latte

Autorizzato

- Cefalexin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

RILEXINE 500 HL ASCIUTTA sospensione intramammaria per vacche da latte

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca da latte in asciutta)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
375.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Per uso intramammario:**

-

Bovini (vacca da latte in asciutta)

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 12 ora dopo il parto se il periodo di asciutta è maggiore a 42 giorni

- latte. 43 giorno

dopo il trattamento se il periodo di asciutta è inferiore a 42 giorni

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:

Italia

Descrizione della confezione:

Scatola contenente 4 siringhe da 8g. Siringa intramammaria in polietilene a bassa densità, contenente 8 g di sospensione chiusa con tappo ermetico e pistone in polietilene ad bassa densità.

Scatola da 12 siringhe. Siringa intramammaria in polietilene a bassa densità, contenente 8 g di sospensione chiusa con tappo ermetico e pistone in polietilene ad bassa densità.

Scatola da 24 siringhe. Siringa intramammaria in polietilene a bassa densità, contenente 8 g di sospensione chiusa con tappo ermetico e pistone in polietilene ad bassa densità.

Scatola da 60 siringhe. Siringa intramammaria in polietilene a bassa densità, contenente 8 g di sospensione chiusa con tappo ermetico e pistone in polietilene ad bassa densità.

Scatola da 120 siringhe. Siringa intramammaria in polietilene a bassa densità, contenente 8 g di sospensione chiusa con tappo ermetico e pistone in polietilene ad

bassa densità.

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/10/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/10/2010

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti