

Rilexine 150 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem

Autorizzato

- Cefalexin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Rilexine 150 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 0 giorno

Nelietot cilvēku uzturā pienu, kas iegūts no dzīvniekiem ārstēšanas laikā ar šīm veterinārajām zālēm.

- carni e frattaglie. 5 giorno

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

QJ01DB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

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:

23/08/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/07/1691

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/08/2007

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.