

# Rilexine 200 suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Awtorizzat

- Cefalexin

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

Rilexine 200 suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

### Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:****Użu intramammarju:**

- 

**Cattle (lactating cow)**

- Milk. 2 day 2 dienas (4 slaukšanas reizes)

- Meat and offal. 4 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ51DB01

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiz](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Latvjan](#)

Disponibbli biss fi [Latvjan](#)

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Virbac

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

27/09/2007

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Virbac

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Awtorità responsabbli:**

Food And Veterinary Service

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

V/NRP/07/1702

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

27/09/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.