

Rilexine 200 LC

Awtorizzat

- Cefalexin monohydrate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Rilexine 200 LC

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
210.40 milligram(s) / 1.00 Applicator

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu intramammarju:

-

Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 3 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51DB01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Germany

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

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

Virbac

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

26/09/2000

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Virbac

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Awtorità responsabbli:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

400144.00.00

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

7/11/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.