

RILEXINE LC 200 mg – Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Awtorizzat

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Product identification

Isem tal-mediċina:

RILEXINE LC 200 mg – Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Sustanza attiva:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

Withdrawal period by route of administration:

Użu intramammarju:**• Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 4 day

1 Euterinjektor (200 mg Cefalexin) pro Euterviertel 2 x täglich alle 12 Stunden

- Milk. 48 hour

1 Euterinjektor (200 mg Cefalexin) pro Euterviertel 2 x täglich alle 12 Stunden

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51DB01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [German](#)

Disponibbli biss fi [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

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

Virbac

Marketing authorisation date:

13/10/1993

Siti ta' manifattura b'rilaaxx tal-lott:

Virbac

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Awtorità responsabbli:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

8-00198

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

17/05/2017

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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

Tikkettar

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

Fuljett ta' tagħrif

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075857>