

Rilexine 200 T intramammary suspension for cattle

Toegelaten

- Cefalexin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Rilexine 200 T intramammary suspension for cattle

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 48 hour
Мляко: 48 часа (4 издојавания)

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QJ51DB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Virbac

Handelsvergunningsdatum:

8/02/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-2534

Datum toelatingswijziging:

8/02/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet