

RILEXINE LC 200 mg – Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Autorizat

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Denumirea medicamentului:

RILEXINE LC 200 mg – Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine (vacă în lactație)

Calea de administrare:

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
210.40 milligram(s) / 1.00 Syringe

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Withdrawal period by route of administration:

-:

• **Bovine (vacă în lactație)**

- Carne și organe. 4 day

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

- Lapte. 48 hour

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

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51DB01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Marketing authorisation date:

13/10/1993

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Virbac

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-00198

Data modificării statusului autorizației:

13/10/1993

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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