

Rilexine 200 LC

Godkänd

- Cefalexin monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Rilexine 200 LC

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (mjölkko)

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
210.40 milligram(s) / 1.00 Applikator

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramammär användning:

-

Nöt (mjölkko)

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51DB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

26/09/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

400144.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/11/2005

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.