

Rilexine 200 T intramammary suspension for cattle

Godkänd

- Cefalexin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Rilexine 200 T intramammary suspension for cattle

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramammär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 4 dygn

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51DB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

8/02/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Haupt Pharma Latina S.r.l.
Virbac

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-2534

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/02/2010

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