

Rilexine, 150 mg/ml, süstesuspensioon veistele

Autorizovaný

- Cefalexin

Product identification

Název léčivého přípravku:

Rilexine, 150 mg/ml, süstesuspensioon veistele

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

• **Skot**

- Maso. 5 day

- Mléko. 0 day Mitte kasutada piima inimtoiduks ravi ajal.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01DB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [Estonian](#)

K dispozici pouze v [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Marketing authorisation date:

8/06/2006

Výrobní místa s propouštěním šarží:

VIRBAC

Odpovědný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1403

Datum změny stavu registrace:

8/06/2006

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044843>