

Rilexine Vet. intramammær suspension 20 mg/ml

Autorizovaný

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Název léčivého přípravku:

Rilexine Vet. intramammær suspension 20 mg/ml

Rilexine Vet. 20 mg/ml intramammær suspension

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Intramamární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

210.40 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Léková forma:

Intramamární suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Intramamární podání:**• Skot**

- Maso. 4 day
- Mléko. 3 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01DB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Dánsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Danish](#)

K dispozici pouze v [Danish](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Marketing authorisation date:

7/02/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

VIRBAC

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Odpovědný orgán:

DKMA

Registrační číslo:

19054

Datum změny stavu registrace:

7/02/2000

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/600000098993>