

Rilexine, 150 mg/ml, süstesuspensioon veistele

Volitatud

- Cefalexin

Product identification

Ravimi nimetus:

Rilexine, 150 mg/ml, süstesuspensioon veistele

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

• **veis**

- liha ja söödavad koed. 5 day

- piim. 0 day

Mitte kasutada piima inimtoiduks ravi ajal.

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01DB01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Eesti

Pakendi kirjeldus:

Klaasviaal. Pakend: 100 ml

Klaasviaal. Pakend: 250 ml

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)

Müügiloo hoidja:

Virbac

Marketing authorisation date:

8/06/2006

Partii vabastamise tootmiskohad:

VIRBAC

Vastutav asutus:

State Agency Of Medicines

Authorisation number:

1403

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

8/06/2006

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

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