

RILEXINE, 150 mg/ml, injekcinė suspensija galvijams

Volitatud

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Ravimi nimetus:

RILEXINE, 150 mg/ml, injekcinė suspensija galvijams

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

Milk should not be used for human consumption during treatment.

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

QJ01DB01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Leedu

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult Lithuanian

Turustatakse ainult Lithuanian

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult English Italian Latvian Norwegian

Müügiloo hoidja:

Virbac

Marketing authorisation date:

19/03/2006

Partii vabastamise tootmiskohad:

VIRBAC

Vastutav asutus:

State Food And Veterinary Service

Authorisation number:

LT/2/06/1696/001-002

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

31/03/2011

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

Documents

RV1696.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096427>