

Rilexine Vet. intramammær suspension 20 mg/ml

Volitatud

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Ravimi nimetus:

Rilexine Vet. intramammær suspension 20 mg/ml

Rilexine Vet. 20 mg/ml intramammær suspension

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Intramammaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

210.40 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Intramammaarsuspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramammaarne:**• veis**

- liha ja söödavad koed. 4 day

- piim. 3 day

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

QJ01DB01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Taani

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [Danish](#)

Turustatakse ainult [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Virbac

Marketing authorisation date:

7/02/2000

Partii vabastamise tootmiskohad:

VIRBAC
Haupt Pharma Latina S.r.l.

Vastutav asutus:

DKMA

Authorisation number:

19054

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

7/02/2000

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098993>