

Rilexine, 150 mg/ml, süstesuspensioon veistele

Valtuutettu

- Cefalexin

Product identification

Lääkkeen nimi:

Rilexine, 150 mg/ml, süstesuspensioon veistele

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Lihakseen

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Withdrawal period by route of administration:**Lihakseen:****• Cattle**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 0 day

Mitte kasutada piima inimtoiduks ravi ajal.

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QJ01DB01

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Viro

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain Estonian

Saatavissa vain Estonian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain English Italian

Myyntiluvan haltija:

Virbac

Marketing authorisation date:

8/06/2006

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

VIRBAC

Vastuullinen viranomainen:

State Agency Of Medicines

Myyntiluvan numero:

1403

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

8/06/2006

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

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

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