

Rilexine, 150 mg/ml, süstesuspension veistele

Autorisé

- Cefalexin

Product identification

Dénomination du médicament:

Rilexine, 150 mg/ml, süstesuspension veistele

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

• Bovins

- Viande et abats. 5 day
 - Lait. 0 day
- Mitte kasutada piima inimtoiduks ravi ajal.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01DB01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Estonie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Marketing authorisation date:

8/06/2006

Sites de fabrication pour la libération des lots:

VIRBAC

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1403

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/06/2006

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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