

Rilexine Vet. intramammær suspension 20 mg/ml

Autorisé

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Dénomination du médicament:

Rilexine Vet. intramammær suspension 20 mg/ml

Rilexine Vet. 20 mg/ml intramammær suspension

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

210.40 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramammaire:**• Bovins**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 3 day

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:

Danemark

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Marketing authorisation date:

7/02/2000

Sites de fabrication pour la libération des lots:

VIRBAC

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

DKMA

Numéro de l'autorisation:

19054

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/02/2000

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/600000098993>