

Rilexine 200, intramammaarsuspensioon lakteerivatele lehmadele

Viðurkennt

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Heiti lyfs:

Rilexine 200, intramammaarsuspensioon lakteerivatele lehmadele

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir (mjólkurkýr)

Íkomuleið:

Til notkunar í spena

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
210.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í spena:**• Nautgripir (mjólkurkýr)**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

- Mjólk. 2 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QJ51DB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Eistland

Áletrun:

Aðeins í boði í [Estonian](#)

Aðeins í boði í [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Marketing authorisation date:

4/04/2003

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

VIRBAC

Ábyrgt yfirvald:

Markaðsleyfisnúmer:

1132

Dagsetning leyfisbreytingar:

4/04/2003

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055393>