

Rilexine Vet. intramammær suspension 20 mg/ml

Viðurkennt

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Heiti lyfs:

Rilexine Vet. intramammær suspension 20 mg/ml

Rilexine Vet. 20 mg/ml intramammær suspension

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Íkomuleið:

Til notkunar í spena

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

210.40 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í spena:**• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

- Mjólk. 3 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QJ01DB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Danmörk

Áletrun:

Aðeins í boði í [Danish](#)

Aðeins í boði í [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Marketing authorisation date:

7/02/2000

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

VIRBAC

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:DKMA

Markaðsleyfisnúmer:19054

Dagsetning leyfisbreytingar:7/02/2000

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/600000098993>