

Rilexine Vet. intramammær suspension 20 mg/ml

Awtorizzat

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Isem tal-mediċina:

Rilexine Vet. intramammær suspension 20 mg/ml

Rilexine Vet. 20 mg/ml intramammær suspension

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

210.40 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

Withdrawal period by route of administration:**Użu intramammarju:****• Cattle**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 3 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01DB01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Danish](#)

Disponibbli biss fi [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Virbac

Marketing authorisation date:

7/02/2000

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

VIRBAC

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Awtorità responsabbli:

DKMA

Numru tal-awtorizzazzjoni:

19054

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

7/02/2000

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098993>