

Rilexine Vet. intramammær suspension 20 mg/ml

Autorisert

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Legemidlets navn:

Rilexine Vet. intramammær suspension 20 mg/ml

Rilexine Vet. 20 mg/ml intramammær suspension

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Intramammær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

210.40 milligram / 10.00 milliliter

Legemiddelform:

Intramammær, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Intramammær bruk:**• storfe**

- Slakt. 4 dag
 - Melk. 3 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01DB01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

DK

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Danish](#)

Tilgjengelig bare i [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Marketing authorisation date:

7/02/2000

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

VIRBAC

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

DKMA

Godkjenningsnummer:

19054

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

7/02/2000

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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