

Rilexine, 150 mg/ml, süstesuspensioon veistele

Geautoriseerd

- Cefalexin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Rilexine, 150 mg/ml, süstesuspensioon veistele

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

• **Rund**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 0 day

Mitte kasutada piima inimtoiduks ravi ajal.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01DB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Estland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Marketing authorisation date:

8/06/2006

Productielocaties partijvrijgifte:

VIRBAC

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Toelatingsnummer:

1403

Wijzigingsdatum status toelating:

8/06/2006

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044843>