

Rilexine, 150 mg/ml, süstesuspensioon veistele

Upoważniony

- Cefalexin

Product identification

Nazwa leku:

Rilexine, 150 mg/ml, süstesuspensioon veistele

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:**Podanie domięśniowe:****• Cattle**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 0 day
Mitte kasutada piima inimtoiduks ravi ajal.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01DB01

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac

Marketing authorisation date:

8/06/2006

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

VIRBAC

Organ odpowiedzialny:

State Agency Of Medicines

Numer pozwolenia:

1403

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/06/2006

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

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