

RILEXINE, 150 mg/ml, iniekciné suspensija galvijams

Upoważniony

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Nazwa leku:

RILEXINE, 150 mg/ml, iniekciné suspensija galvijams

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

Milk should not be used for human consumption during treatment.

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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac

Marketing authorisation date:

19/03/2006

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

VIRBAC

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/06/1696/001-002

Data zmiany statusu pozwolenia:

31/03/2011

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

Documents

RV1696.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096427>