

RILEXINE TS 375 mg – Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Autorizado

- Cephalexin benzathine

Product identification

Nome do medicamento:

RILEXINE TS 375 mg – Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
504.70 milligram(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Withdrawal period by route of administration:**Via intramamária:****• Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 4 dia 1 Euterinjektor (375 mg Cefalexin) pro Euterviertel

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ51DB01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Virbac

Marketing authorisation date:

13/10/1993

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

VIRBAC

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-00199

Data de alteração do estado de autorização:

13/10/1993

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

Documents

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075858>