

Rilexine, 150 mg/ml, süstesuspensioon veistele

Godkänd

- Cefalexin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Rilexine, 150 mg/ml, süstesuspensioon veistele

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 5 dygn

- Milk. 0 dygn

Mitte kasutada piima inimtoiduks ravi ajal.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01DB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Estland

Tillgänglig i:

Estland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

7/06/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkännandenummer:

1403

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/06/2006

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.