

RILEXINE 15% inj.

Auktoriserad

- Cefalexin

Product identification

Läkemedlets namn:

РИЛЕКСИН 15 % инж.

RILEXINE 15% inj.

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 5 dygn
Мляко: нула дни

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01DB01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Bulgarien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Marketing authorisation date:

25/11/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Virbac

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-2456/13.12.2014

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/12/2014

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091543>