

RILEXINE TRAITEMENT SUSPENSION INTRAMAMMAIRE

Разрешен

- Cefalexin monohydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

RILEXINE TRAITEMENT SUSPENSION INTRAMAMMAIRE

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

210.40 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 3 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:QJ51DB01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:France

Описание на опаковката:Налично само в ФренскиНалично само в ФренскиНалично само в ФренскиНалично само в ФренскиНалично само в ФренскиНалично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

1/10/1990

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/4080922 1/1990

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/10/2010

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.