

Rilexine 200 suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Разрешен

- Cefalexin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Rilexine 200 suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в лактационен период

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

крава в лактационен период

- Milk. 2 day 2 dienas (4 slaukšanas reizes)
- Meat and offal. 4 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](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Латвийски](#)
Налично само в [Латвийски](#)

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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

27/09/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/07/1702

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/09/2007

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

Документи

Combined File of all Documents

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