

Rilexine, 150 mg/ml, süstesuspensioon veistele

Разрешен

- Cefalexin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Rilexine, 150 mg/ml, süstesuspensioon veistele

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 0 day

Mitte kasutada piima inimtoiduks ravi ajal.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01DB01

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 Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Estonia

Описание на опаковката:

Налично само в Естонски

Налично само в Естонски

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

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

7/06/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

1403

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/06/2006

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.