

Rilexine 200 T intramammary suspension for cattle

Registrováno

- Cefalexin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Rilexine 200 T intramammary suspension for cattle

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Léková forma:

Intramamární suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

-

Skot

- Maso. 4 day

- Milk. 48 hour

Мляко: 48 часа (4 издоивания)

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ51DB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Bulharsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

8/02/2010

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-2534

Datum změny stavu registrace:

8/02/2010

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet