

Rilexine 200 T intramammary suspension for cattle

Ima dovoljenje
za promet

- Cefalexin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Rilexine 200 T intramammary suspension for cattle

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Farmacevtska oblika:

intramamarna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Intramamarno dajanje:

-

govedo

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 48 hour

Мляко: 48 часа (4 издојавания)

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ51DB01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Virbac

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

8/02/2010

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Pristojni organ:

Bulgarian Food Safety Authority

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

0022-2534

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

8/02/2010

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet