

Rilexine 200 T intramammary suspension for cattle

Myönnetty

- Cefalexin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Rilexine 200 T intramammary suspension for cattle

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

-

Nauta

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 48 hour
Мляко: 48 часа (4 издоywania)

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51DB01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Virbac

Myyntiluvan myöntämispäivä:

8/02/2010

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-2534

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

8/02/2010

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet