

RILEXINE TRAITEMENT SUSPENSION INTRAMAMMAIRE

Engedélyezett

- Cefalexin monohydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

RILEXINE TRAITEMENT SUSPENSION INTRAMAMMAIRE

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

210.40 milligram(s) / 1.00 Syringe

Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramammalis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 3 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51DB01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

France

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/10/1990

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/4080922 1/1990

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/10/2010

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.