

Rilexine 200 suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Heimilað

- Cefalexin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Rilexine 200 suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (mjólkurkúr)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Nautgripir (mjólkurkýr)

- Mjólk. 2 dagar 2 dienas (4 slaukšanas reizes)

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51DB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

27/09/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/07/1702

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/09/2007

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.