

Rilexine 200 T intramammary suspension for cattle

Registruotas

- Cefalexin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Rilexine 200 T intramammary suspension for cattle

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Švirkšti į tešmenį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Švirkšti į tešmenį:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

- Pienas. 48 valandos

Мляко: 48 часа (4 издоавания)

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ51DB01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Virbac

Rinkodaros leidimo data:

8/02/2010

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Atsakinga institucija:

Bulgarian Food Safety Authority

Registracijos numeris:

0022-2534

Registracijos statuso pasikeitimo data:

8/02/2010

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet