

Rilexine 150 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem

Atļautas

- Cefalexin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Rilexine 150 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
150.00 miligram(s) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Piens. 0 diena

Nelietot cilvēku uzturā pienu, kas iegūts no dzīvniekiem ārstēšanas laikā ar šīm veterinārajām zālēm.

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01DB01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

100 ml stikla flakoni.

250 ml stikla flakoni.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Virbac

Tirdzniecības atļaujas datums:

23/08/2007

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Virbac

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/07/1691

Atļaujas statusa maiņas datums:

23/08/2007

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails