

Rilexine 200 suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Autorisert

- Cefalexin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rilexine 200 suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

lakterende ku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
200.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammærie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

lakterende ku

- Melk. 2 dag 2 dienas (4 slaušanas reizes)

- Slakt. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51DB01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i LatviskBare tilgjengelig i Latvisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/09/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/07/1702

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/09/2007

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.