

RILEXINE 200 intramamálna suspenzia

Oprávnený

- Cefalexin monohydrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

RILEXINE 200 intramamálna suspenzia

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
210.40 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

•

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 48 hour
4 milkings

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51DB01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Dostupné v:

Slovensko

Opis balenia:

Biele striekačky z pevného plastu s obsahom 9.4 g vyrobené z vysokohustotného polyetylénu uzatvorené hermetickým uzáverom. Vonkajší obal: papierová škatuľa. (500x9.4 g)

Biele striekačky z pevného plastu s obsahom 9.4 g vyrobené z vysokohustotného polyetylénu uzatvorené hermetickým uzáverom. Vonkajší obal: papierová škatuľa. (120x9.4 g)

Biele striekačky z pevného plastu s obsahom 9.4 g vyrobené z vysokohustotného polyetylénu uzatvorené hermetickým uzáverom. Vonkajší obal: papierová škatuľa. (60x9.4 g)

Biele striekačky z pevného plastu s obsahom 9.4 g vyrobené z vysokohustotného polyetylénu uzatvorené hermetickým uzáverom. Vonkajší obal: papierová škatuľa.

(24x9.4 g)

Biele striekačky z pevného plastu s obsahom 9.4 g vyrobené z vysokohustotného polyetylénu uzatvorené hermetickým uzáverom. Vonkajší obal: papierová škatuľa.

(12x9.4 g)

Biela striekačka z pevného plastu s obsahom 9.4 g vyrobená z vysokohustotného polyetylénu uzatvorená hermetickým uzáverom. Vonkajší obal: papierová škatuľa.

(4x9.4 g)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

Dátum registrácie lieku:

13/05/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/046/93-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/05/1993

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents