

File downloaded on 2026-01-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fi/600000073057>

Rilexine 200 LC

Myönnetty

- Cefalexin monohydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Rilexine 200 LC

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (lypsylehmä)

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

210.40 milligram(s) / 1.00 Asetin/annostelija

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

-

Nauta (lypsylehmä)

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 3 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51DB01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Virbac

Myyntiluvan myöntämispäivä:

26/09/2000

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Virbac
Haupt Pharma Latina S.r.l.

Vastaava viranomainen:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Myyntilupanumero:

400144.00.00

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

7/11/2005

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.