

File downloaded on 2026-06-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fi/600000091543>

RILEXINE 15% inj.

Myönnetty

- Cefalexin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

RILEXINE 15% inj.

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

•

Nauta

- Meat and offal. 5 day Мляко: нула дни

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01DB01

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 [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Virbac

Myyntiluvan myöntämispäivä:

25/11/2009

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Virbac

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupnumero:

0022-2456/13.12.2014

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

12/12/2014

Ilmoitukset epäilyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

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