

File downloaded on 2026-04-06

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

Rilexine 200 LC

Heimilað

- Cefalexin monohydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Rilexine 200 LC

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
210.40 milligram(s) / 1.00 Áhald

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Cattle (dairy cow)

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 3 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51DB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:Aðeins fánlegt í [þýska](#)Aðeins fánlegt í [þýska](#)Aðeins fánlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

26/09/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

400144.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/11/2005

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.