

# RILEXINE 600 mg, tabletés šunims

Viðurkennt

- Cefalexin monohydrate

## Product identification

**Heiti lyfs:**

RILEXINE 600 mg, tabletés šunims

**Virkt efni:**

Aðeins í boði í [English](#)

**Dýrategundir:**

Hundur

**Íkomuleið:**

Til inntöku

## Product details

**Virkt efni / Styrkur:**

Aðeins í boði í [English](#)  
600.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

**Lyfjaform:**

Tafla

**Withdrawal period by route of administration:**

Til inntöku:

## • Hundur

---

**ATC flokkun (dýralyf):**

QJ01DB01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða markaðsleyfis:**

Gilt

---

**Authorised in:**

Litáen

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [Lithuanian](#)

Aðeins í boði í [Lithuanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

26/11/2006

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

VIRBAC

---

**Ábyrgt yfirvald:**

State Food And Veterinary Service

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

LT/2/06/1717/001-002

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

26/12/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

RV1717.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096429>