

File downloaded on 2026-04-23

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000073057>

Rilexine 200 LC

Autorisert

- Cefalexin monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rilexine 200 LC

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

melkekyr

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
210.40 milligram / 1.00 Applikator

Legemiddelform:

Intramammærie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

melkekyr

- Slakt. 4 dag
- Melk. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51DB01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/09/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

400144.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/11/2005

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.