

Rilexine 300 mg, tablete, za pse

Autorizovaný

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Název léčivého přípravku:

Rilexine 300 mg, tablete, za pse

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- Pes

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01DB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Chorvatsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Croatian](#)

K dispozici pouze v [Croatian](#)

K dispozici pouze v [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Marketing authorisation date:

18/06/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Odpovědný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/12-01/357

Datum změny stavu registrace:

19/04/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000081893>