

Rilexine 75 mg, tablete, za pse i mačke

Autorisiert

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Rilexine 75 mg, tablete, za pse i mačke

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

75.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Hund

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QJ01DB01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised in:Kroatien

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [Croatian](#)Verfügbar nur in [Croatian](#)Verfügbar nur in [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:Virbac

Marketing authorisation date:18/06/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/12-01/356

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/04/2023

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000081873>