

Rilexine 600 mg tablettes suņiem

Autorizado

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

Rilexine 600 mg tablettes suņiem

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
600.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:**Vía oral:**

- Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01DB01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Letonia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Marketing authorisation date:

27/09/2007

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

VIRBAC

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/07/1700

Fecha del cambio de estado de la autorización:

27/09/2007

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000010443>