

Rilexine 75 mg smakelijke tabletten voor honden en katten

Volitatud

- Cefalexin

Product identification

Ravimi nimetus:

Rilexine 75 mg smakelijke tabletten voor honden en katten

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

koer

kass

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Suukaudne:

- koer
- kass

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01DB01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Holland

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult Dutch

Turustatakse ainult Dutch

Turustatakse ainult Dutch

Turustatakse ainult Dutch

Turustatakse ainult Dutch

Turustatakse ainult Dutch

Turustatakse ainult Dutch

Turustatakse ainult Dutch

Turustatakse ainult Dutch

Turustatakse ainult Dutch

Turustatakse ainult Dutch

Turustatakse ainult Dutch

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Virbac

Marketing authorisation date:

22/01/2007

Partii vabastamise tootmiskohad:

VIRBAC

Vastutav asutus:

Medicines Evaluation Board

Authorisation number:

REG NL 10348

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

25/08/2017

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

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059386>