

# Rilexine 300 300 mg Comprimé

Myönnetty

- Cefalexin monohydrate

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

Rilexine 300 300 mg Comprimé

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

**Kohde-eläinlajit:**

Koira

**Antoreitti:**

Suun kautta

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
315.15 milligram(s) / 1.00 Tabletti

**Lääkemuoto:**

Tabletti

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QJ01DB01

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Saatavilla:**

Belgium

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Virbac

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

4/05/1993

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Virbac

---

**Vastaava viranomainen:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Myyntilupanumero:**BE-V162662

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**12/02/2018

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.