

Rilexin 75 tabletta

Údaraithe

- Cefalexin

Product identification

Ainm an chógais:

Rilexin 75 tabletta

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riарtha:

Úsáid béil

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
75.00 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Foirm chógaisíochta:

Táibléad

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid béil:

- **Dog**
- **Cat**

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01DB01

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Hungarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Virbac

Marketing authorisation date:

23/11/1999

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

VIRBAC

An t-údarás atá freagrach:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Uimhir údaráithe:

Níl an fhaisnéis seo ar fáil don táirge seo.

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

23/11/1999

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

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Bileog phacáiste

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000076630>