

Rilexine 75 mg smakelijke tabletten voor honden en katten

Felhatalmazott

- Cefalexin

Product identification

Készítmény neve:

Rilexine 75 mg smakelijke tabletten voor honden en katten

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Gyógyszerforma:

Tabletta

Withdrawal period by route of administration:**Oralis alkalmazás:**

- kutya
- macska

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01DB01

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

Marketing authorisation date:

22/01/2007

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

VIRBAC

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 10348

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/08/2017

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

Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

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