

Rilexin 75 tabletta

Felhatalmazott

- Cefalexin

Product identification

Készítmény neve:

Rilexin 75 tabletta

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:

24 tabletta bliszterezve papírdobozban

8 tabletta bliszterezve papírdobozban

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

Marketing authorisation date:

23/11/1999

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

VIRBAC

Felelős hatóság:

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/11/1999

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

Documents

Alkalmazási előírás

Betegtájékoztató

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