

Rilexine 300 mg - Tabletten für Hunde

Viðurkennt

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Heiti lyfs:

Rilexine 300 mg - Tabletten für Hunde

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

315.52 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

• Hundur

ATC flokkun (dýralyf):

QJ01DB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Austurríki

Áletrun:

Aðeins í boði í [German](#)

Aðeins í boði í [German](#)

Aðeins í boði í [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Marketing authorisation date:

12/10/1993

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

VIRBAC

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

8-00197

Dagsetning leyfisbreytingar:

12/10/1993

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075859>