

Rilexine 600 mg comprimidos palatáveis para cães e gatos

Heimilað

- Cefalexin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Rilexine 600 mg comprimidos palatáveis para cães e gatos

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

600.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Fáanlegt í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

12/07/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

268/01/10NFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/01/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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