

Rilexine 300 mg ízesített tabletta A.U.V.

Viðurkennt

- Cefalexin

Product identification

Heiti lyfs:

Rilexine 300 mg ízesített tabletta A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

300.00 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:

Ungverjaland

Áletrun:

Aðeins í boði í [Hungarian](#)

Aðeins í boði í [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Marketing authorisation date:

22/05/2007

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

VIRBAC

VIRBAC

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dagsetning leyfisbreytingar:

22/05/2007

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.

Fylgiseðill

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000081311>