Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041246

Rilexine, 300 mg tabletid koertele

Autorizzato

• Cefalexin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Rilexine, 300 mg tabletid koertele

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 300.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01DB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Estonia

Disponibile in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/12/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac S.A.

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1444

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/12/2006

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.