

File downloaded on 2026-04-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044310>

RILEXINE 300 mg tablety pre psy

Autorizzato

- Cefalexin monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

RILEXINE 300 mg tablety pre psy

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

315.60 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

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:

Slovacchia

Disponibile in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/06/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/043/01-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/05/2022

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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