

# RILEXINE 75 mg tablety pre psy a mačky

Registruotas

- Cefalexin monohydrate

## Vaisto identifikaciniai duomenys

**Vaisto pavadinimas:**

RILEXINE 75 mg tablety pre psy a mačky

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Šuo

Katė

---

**Naudojimo būdas:**

Vartoti per burną

Įmaišyti į pašarą ar lesalą

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

79.00 miligramai / 1.00 Tabletė

---

**Vaisto forma:**

Tabletė

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01DB01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Galima įsigyti:**

Slovakia

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Slovakų](#)

Pateikiama tik [Slovakų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Virbac

---

**Rinkodaros leidimo data:**

25/06/2001

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Virbac

---

**Atsakinga institucija:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registracijos numeris:**

96/042/01-S

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

25/05/2022

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.