

Rilexin 300 tabletta

Igaliotas

- Cefalexin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Rilexin 300 tabletta

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

300.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Tabletė

Withdrawal period by route of administration:

Vartoti per burną:

-

Šuo

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

QJ01DB01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Hungarian](#)

Pateikiama tik [Hungarian](#)

Pateikiama tik [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Virbac

Marketing authorisation date:

23/11/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Virbac

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

23/11/1999

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000076550>