

RILEXINE, 75mg, Tableta

Autorisert

- Cefalexin

Product identification

Legemidlets navn:

RILEXINE, 75mg, Tableta

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

katt

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

75.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:**Oral bruk:**

- katt

• hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01DB01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

CZ

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Czech

Tilgjengelig bare i Czech

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i English Italian

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Marketing authorisation date:

12/11/2001

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

VIRBAC

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Godkjenningsnummer:

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

12/11/2001

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.