

Rilexine 300 mg, tablete, za pse

Autorisert

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Legemidlets navn:

Rilexine 300 mg, tablete, za pse

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
300.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

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

- hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01DB01

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
HR

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i [Croatian](#)
Tilgjengelig bare i [Croatian](#)
Tilgjengelig bare i [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Virbac

Marketing authorisation date:
18/06/2018

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Virbac

Ansvarlig myndighet:
Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/12-01/357

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

19/04/2023

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000081893>