

RILEXINE POUDRE INJECTABLE 1 G

Toegelaten

- Cefalexin lysine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:
RILEXINE POUDRE INJECTABLE 1 G

Werkzame stof:
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):
Hond
Kat

Toedieningsweg:
Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik
Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
213.00 milligram(s) / 1.00 Fles

Farmaceutische vorm:

Poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01DB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

30/06/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/0912535 7/1992

Datum toelatingswijziging:

29/11/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.