

# Rilexine 300 mg Tablets for dogs

Toegelaten

- Cefalexin monohydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Rilexine 300 mg Tablets for dogs

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Hond

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

315.52 milligram(s) / 1.00 Tablet

**Farmaceutische vorm:**

Tablet

**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:**

Ierland

---

**Beschikbaar in:**

Ierland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## 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](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Virbac

---

**Handelsvergunningsdatum:**

1/10/1988

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Virbac

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Vergunningsnummer:**

VPA10988/018/002

---

**Datum toelatingswijziging:**

1/10/1988

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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