

Rilexine 600 mg comprimidos palatáveis para cães e gatos

Toegelaten

- Cefalexin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Rilexine 600 mg comprimidos palatáveis para cães e gatos

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Beschikbaar in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

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](#) [Italiaans](#) [Portugees](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

12/07/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

268/01/10NFVPT

Datum toelatingswijziging:

1/01/2022

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

Documenten

Combined File of all Documents

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