

RILEXINE 75 mg COMPRIMIDOS MASTICABLES

Autorisert

- Cefalexin monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

RILEXINE 75 mg COMPRIMIDOS MASTICABLES

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

75.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tyggetablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

- **hund**
- **katt**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01DB01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Spanish](#)

Bare tilgjengelig i [Spanish](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/07/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

2177 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/07/2010

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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

es-puar-rilexine-75-mg-comprimidos-masticables-virbac-es.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055197>