Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041246

Rilexine, 300 mg tabletid koertele

Autorizado

Cefalexin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Rilexine, 300 mg tabletid koertele

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 300.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de segurança por via de administração: Via oral: Dog Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet): QI01DB01 Classificação quanto à dispensa: Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária Estado da autorização: Autorizado Autorisado em: Estónia Disponibilidade: Estónia Descrição da embalagem: Disponível apenas em estónio Disponível apenas em estónio Informações adicionais Tipo de direito: Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian Base jurídica da autorização do medicamento veterinário: Disponível apenas em inglês italiano Titular da autorização de introdução no mercado: Virbac Data de autorização de introdução no mercado: 14/12/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac S.A.

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1444

Data da alteração do estado de autorização:

14/12/2006

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.