

Rilexine smaczne tabletki 600 mg Tabletki

Pooblašćeno

- Cefalexin

Product identification

Ime zdravila:

Rilexine smaczne tabletki 600 mg Tabletki

Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne ųivalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Ućinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
600.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmacevtska oblika:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:**Peroralna uporaba:**

-

Dog

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):QJ01DB01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:Valid

Authorised in:Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:Na voljo samo v [Polish](#)Na voljo samo v [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:Virbac

Marketing authorisation date:25/02/2008

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Virbac

Pristojni organ:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Številka dovoljenja :

1793

Datum spremembe statusa dovoljenja:

25/02/2008

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057442>