

RILEXINE 75 mg, tabletės katėms ir šunims

Pooblašćeno

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Ime zdravila:

RILEXINE 75 mg, tabletės katėms ir šunims

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

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

Farmacevtska oblika:

Tableta

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

- Dog
 - Cat
-

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 [Lithuanian](#)

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Virbac

Marketing authorisation date:

26/11/2006

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

VIRBAC

Pristojni organ:

State Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja :

LT/2/06/1715/001-002

Datum spremembe statusa dovoljenja:

26/12/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

RV1715.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096406>