

# RILEXINE 200 MG/G ORAL PASTE

Неоторизиран

- Cefalexin

## Product identification

**Име на ветеринарномедицинския продукт:**

RILEXINE 200 MG/G ORAL PASTE

RILEXINE, 200mg/g, Perorální pasta

**Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

**Видове животни, за които е предназначен вмп:**

куче

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

## Product details

**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Фармацевтична форма:**

Перорална паста

**Withdrawal period by route of administration:**

**Перорално приложение:**

- куче

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01D

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Статус на лиценза:**

Surrendered

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Описание на опаковката:**

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#)

**Притежател на лиценза за употреба:**

Virbac

**Marketing authorisation date:**

24/03/2005

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Virbac

**Отговорен орган:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Номер на лиценза:**

96/012/05-C

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

24/03/2005

---

**Референтна държава членка:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Номер на процедурата:**

IT/V/0127/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

### Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

### Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079363>