

## RILEXINE 200 MG/G ORAL PASTE

Non autorisé

- Cefalexin

### Identification du produit

#### **Dénomination du médicament:**

RILEXINE 200 MG/G ORAL PASTE

#### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

#### **Espèces cibles:**

Chien

#### **Voie d'administration:**

Voie orale

### Informations sur le produit

#### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

#### **Forme pharmaceutique:**

Pâte orale

#### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01D

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Retiré

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Virbac

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/05/2010

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Virbac

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

1691

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/05/2010

---

**État membre de référence:**

Italie

---

**Numéro de procédure:**

IT/V/0119/001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)