

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