

RILEXINE 200 MG/G ORAL PASTE

Niet
gemachtigd

- Cefalexin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

RILEXINE 200 MG/G ORAL PASTE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Pasta voor oraal gebruik

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:
QJ01D

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Revoked

Toegelaten in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

1/05/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

1691

Datum toelatingswijziging:

1/05/2010

Rapporterende lidstaat:

Italië

Procedurenummer:

IT/V/0119/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet