

RILEXINE 200 MG/G ORAL PASTE

Neautorizat

- Cefalexin

Product identification

Denumirea medicamentului:

RILEXINE 200 MG/G ORAL PASTE

Rilexine 200 mg/g belsőleges paszta

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaceutică:

Pastă orală

Withdrawal period by route of administration:

Administrare orală:

- Câine

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01D

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Surrendered

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Marketing authorisation date:

2/08/2005

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

2222/X/07 MgSzH ÁTI

Data modificării statusului autorizației:

12/10/2023

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

IT/V/0127/001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079367>