

File downloaded on 2026-05-20

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044300>

# RILEXINE 200 intramamálna suspenszia

Údaraithe

- Cefalexin monohydrate

## Sainaithint táirge

### **Ainm an chógais:**

RILEXINE 200 intramamálna suspenszia

### **Substaint ghníomhach:**

Ar fáil ach amháin i [English](#)

### **Speiceas:**

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### **Bealach riarta:**

Úsáid ionmhamach

## Sonraí an táirge

### **Substaint agus neart gníomhach:**

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
210.40 milligram(s) / 1.00 Steallaire

### **Foirm chógaisíochta:**

Fuaidreán ionmhamach

---

**Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:**

**Úsáid ionmhamach:**

•

**Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 48 hour  
4 milkings

---

**An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):**

QJ51DB01

---

**Stádas dlí an tsoláthair:**

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stádas údaraithe:**

Valid

---

**Údaraithe i:**

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ar fáil i:**

Slovakia

---

**Tuairisc ar an bpacáiste:**

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

---

**Faisnéis bhreise**

**Cineál teidlíochta:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Sealbhóir an údaraithe margaíochta:**

Virbac

---

**Dáta Údaraithe Margaíochta:**

13/05/1993

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac S.A.

---

**An t-údarás atá freagrach:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Uimhir an údaraithe:**

96/046/93-S

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:**

13/05/1993

---

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.