

File downloaded on 2026-05-20

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041295>

# Rilexine 200 suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Atļautas

- Cefalexin

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

Rilexine 200 suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

### Mērķsugas:

Liellops (laktējoša govjs)

### Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)  
200.00 miligram(s) / 1.00 Šjirce

### Farmaceutiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

### Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

**Ievadišanai tesmenī:**

- 

**Liellops (laktējoša govs)**

- Piens. 2 diena 2 dienas (4 slaukšanas reizes)
- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QJ51DB01

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Kartona kastītē 4 injektorī. Gaismu necaurlaidīgi, augsta blīvuma 9,4 g polietilēna injektorī baltā krāsā; noslēgti ar hermētisku uzgali, kartona kastītē.

Kartona kastītē 12 injektorī. Gaismu necaurlaidīgi, augsta blīvuma 9,4 g polietilēna injektorī baltā krāsā; noslēgti ar hermētisku uzgali, kartona kastītē.

---

**Papildu informācija****Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Virbac

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

27/09/2007

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Virbac S.A.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Atbildīgā iestāde:**

Food And Veterinary Service

---

**Atļaujas numurs:**

V/NRP/07/1702

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

27/09/2007

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails