

Cefalexim 18% 180 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Ikke
autoriseret

- Cefalexin monohydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Cefalexim 18% 180 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Kat

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

18.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Subkutan anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 15 dag
- Milk. 12 hour

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 15 dag
- Milk. 12 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01DB01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

29/04/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

1564

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/04/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.