

Kanacef M.C. Intramammary Suspension

Autorizado

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Kanacef M.C. Intramammary Suspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

210.36 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramamaria:**

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día
 - Milk. 108 Hora(s)
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51RD01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Interchem (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

18/04/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Interchem (Ireland) Limited

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10555/001/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/04/2008

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.