

Cefalexim 18% 180 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Ei
myönnetty

- Cefalexin monohydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Cefalexim 18% 180 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Kissa

Koira

Antoreitti:

Ihon alle

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

18.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Ihon alle:**

-

Nauta

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

Lihakseen:

-

Nauta

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

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01DB01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Polish](#)

Saatavissa vain kielillä [Polish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

29/04/2004

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Vastaava viranomainen:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Myyntilupanumero:

1564

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

2/04/2025

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Myyntipäällysmarkinnat

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.