

Ceporex Injectable, 180 mg/ml, suspension injectable

Autorisé

- Cefalexin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ceporex Injectable, 180 mg/ml, suspension injectable

Ceporex Injectie 180 mg/ml Injektionssuspension

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chat

Chien

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

180.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period 0 days

- Viande et abats. 19 day

Animals aimed for human consumption are not to be slaughtered during treatment

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01DB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Luxembourg

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/06/1988

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International GmbH

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

V 817/95/07/0483

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/02/2008

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit