

Cefalexim 18% 180 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Ekki
heimilað

- Cefalexin monohydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cefalexim 18% 180 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Köttur

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska

18.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 15 dagar
- Mjólk. 12 klukkustundir

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 15 dagar
 - Mjólk. 12 klukkustundir
-

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01DB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [Polish](#)

Aðeins fánlegt í [Polish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/04/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

1564

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/04/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.