

Ceporex Injectable, 180 mg/ml, suspension injectable

Viðurkennt

- Cefalexin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ceporex Injectable, 180 mg/ml, suspension injectable
Ceporex Injectie 180 mg/ml Injektionssuspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Köttur
Hundur
Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)
180.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Köttur

-

Hundur

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period 0 days

- Kjöt og innmatur. 19 dagar

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

Til notkunar undir húð:

-

Köttur

-

Hundur

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

QJ01DB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lúxemborg

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í English

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/06/1988

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

V 817/95/07/0483

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/02/2008

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985860>