

Ceporex Injectable, 180 mg/ml, suspension injectable

Autorizzato

- Cefalexin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ceporex Injectable, 180 mg/ml, suspension injectable

Ceporex Injectie 180 mg/ml Injektionssuspension

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Cane

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

180.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- latte. no withdrawal period 0 days

- carni e frattaglie. 19 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01DB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lussemburgo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/06/1988

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

V 817/95/07/0483

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/02/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.