

Ceporex 180 mg/ml Suspension for Injection for cattle. cats, and dogs

Autorisert

- Cefalexin sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ceporex 180 mg/ml Suspension for Injection for cattle. cats, and dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

19.14 gram / 100.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 15 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01DB01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/10/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10996/223/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/10/1998

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.