

# CEPOREX INYECTABLE

Ni odobreno

- Cefalexin sodium

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

CEPOREX INYECTABLE

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

18.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Suspenzija za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**intramuskularna uporaba:**

- 

**govedo**

- Meat and offal. 19 day

- Milk. 0 day

**Subkutana uporaba:**

- 

**govedo**

- Meat and offal. 19 day

- Milk. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01DB01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Spanish](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

26/05/1997

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet International GmbH

---

### **Pristojni organ:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

1149 ESP

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

15/02/2022

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)