

Lexylan 180 mg/ml - Suspension for injection

Godkänd

- Cefalexin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Lexylan 180 mg/ml - Suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
180.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 12 dygn 12 Days

- Milk. 0 timme Zero Hours

-

Hund

-

Katt**Subkutan användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 12 dygn 12 Days

- Milk. 0 timme Zero Hours

-

Hund

-

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01DB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland

, Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Belgien , Danmark , Frankrike , Irland , Italien , Luxemburg , Nederländerna , Spanien , Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Emdoka

Godkännandedatum:

8/04/2024

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/04/2024

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 5/05/2025

Ladda ner

ema-puar-v6103-lexylan-en.pdf