

Cefabactin 250 mg tablets for dogs and cats

Неразрешен

- Cefalexin monohydrate
- Cefalexin monohydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Cefabactin 250 mg tablets for dogs and cats

Cefatab flavour 250 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

куче

Начин на приложение:

Перорално приложение

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

262.50 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски

262.50 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Таблетка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01DB01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Дата на разрешение за търговия:

15/07/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lelypharma B.V.

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

402257.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/07/2023

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

NL/V/0201/002

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet