

# Cephacare flavour 250 mg tablets for dogs

Разрешен

- Cefalexin monohydrate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Cephacare flavour 250 mg tablets for dogs

Cephacare flavour 250 mg tablets for dogs

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

262.95 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:**

Valid

---

**Разрешен в:**

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

---

**Наличен в:**

Ireland

---

**Описание на опаковката:**

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:**

Escuphar

---

**Дата на разрешение за търговия:**

19/12/2008

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Lelypharma B.V.  
Produlab Pharma B.V.

**Отговорен орган:**

Health Products Regulatory Authority

**Номер на разрешението за търговия:**

VPA10491/005/002

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

19/12/2008

**Референтна държава членка:**

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

**Процедурен номер:**

IE/V/0454/002

### Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски

Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски

Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.