

Semelcef, 1000mg, Tableta

Registrováno

- Cefadroxil monohydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Semelcef, 1000mg, Tableta

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
1050.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01DB05

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Dostupné v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Datum registrace:

17/07/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/059/19-C

Datum změny stavu registrace:

28/01/2022

Referenční členský stát:

Španelsko

Číslo procedury:

ES/V/0304/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Řecko Maďarsko Irsko Polsko Portugalsko Slovensko Slovinsko

Informace o nezádooucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 14/03/2026

[Stažení](#)

Příbalová informace

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 14/03/2026

[Stažení](#)

Označení na obalu

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 14/03/2026

Stažení

eu-PUAR-esv0304002-dcp-semelcef-1000-mg-tablets-for-dogs-en.pdf