

Therios 750 mg palatable tablets for dogs

Registrováno

- Cefalexin monohydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Therios 750 mg palatable tablets for dogs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

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

Léková forma:

Tableta

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

QJ01DB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

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:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Datum registrace:

18/01/2010

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva Sante Animale

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

401338.01.00

Datum změny stavu registrace:

16/02/2015

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0516/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko Finsko Německo Řecko Maďarsko Itálie
Lucembursko Nizozemsko Norsko Portugalsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.