

ICFVET 500 mg compresse per cani

Autorizovaný

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Název léčivého přípravku:

ICFVET 500 mg compresse per cani

ICFVET 500 mg compresse per cani

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- **Pes**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01DB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Itálie

Popis balení:

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Nextmune Italy S.r.l.

Marketing authorisation date:

26/09/2002

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Acs Dobfar S.p.A.

Odpovědný orgán:

MdS

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

26/09/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094086>