

# Cefabactin 50 mg Tablette

Zugelassen

- Cefalexin monohydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Cefabactin 50 mg Tablette

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Hund  
Katze

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
52.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Tablette

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QJ01DB01

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Belgien

---

**Verfügbar in:**

Belgien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

7/09/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lelypharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V501004

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/09/2016

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0201/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland  
Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien  
Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei  
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/03/2026

[Herunterladen](#)

### Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/03/2026

[Herunterladen](#)

### Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/03/2026

[Herunterladen](#)