

Cephacare Flavour 500 mg Tabletten für Hunde

Autorisiert

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Cephacare flavour 500 mg tablets for dogs
Cephacare Flavour 500 mg Tabletten für Hunde

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
525.91 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01DB01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Available in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

25 x 10 Tabletten in Blisterpackung aus PVC/Aluminiumfolie

10 x 10 Tabletten in Blisterpackung aus PVC/Aluminiumfolie

1 x 20 Tabletten in Blisterpackung aus PVC/Aluminiumfolie

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

22/01/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lelypharma B.V.

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00790

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/01/2009

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0454/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Frankreich Deutschland Luxemburg Portugal Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 23/11/2021

Updated on: 2/09/2024

Herunterladen

Packungsbeilage

Etikettierung

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047855>