

KEFAVET VET 500 mg tabletti, kalvopäällysteinen

Nicht
autorisiert

- Cefalexin

Product identification

Name des Arzneimittels:

KEFAVET VET 500 mg tabletti, kalvopäällysteinen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Filmdrücke

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QJ01DB01

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:Surrendered

Authorised in:Finnland

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [Finnish](#)Verfügbar nur in [Finnish](#)Verfügbar nur in [Finnish](#)Verfügbar nur in [Finnish](#)Verfügbar nur in [Finnish](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:Orion Corporation

Marketing authorisation date:3/05/1983

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Orion Corporation

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

8502

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/04/2025

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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