

Cefabactin 250 mg Tablets for Dogs and Cats

Autorizado

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

Cefabactin 250 mg tablets for dogs and cats
Cefabactin 250 mg Tablets for Dogs and Cats

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos
Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
262.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- **Gatos**
- **Perros**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01DB01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

22/09/2016

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 41821/4034

Fecha del cambio de estado de la autorización:

16/08/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0201/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia Finlandia
Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034687>