

Kefavet® vet 500 mg, film-coated tablet

Volitatud

- Cefalexin monohydrate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Kefavet® vet 500 mg, film-coated tablet

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
526.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Õhukese polümeerikattega tablett

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QJ01DB01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Belgia

Saadaval:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Prodivet Pharmaceuticals

Müügiloa kuupäev:

8/01/2009

Partii vabastamise tootmiskohad:

Orion Corporation

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Müügiloa number:

BE-V330933

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

8/01/2009

Viiteliikmesriik:

Rootsi

Müügiloamenetluse number:

SE/V/0114/002

Asjaomased liikmesriigid:

Belgia Tšehhi Taani Eesti Ungari Island Läti Leedu Luksemburg Holland
Poola Rumeenia Slovakkia Sloveenia

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.