

KEFAVET VET 500 mg tabletti, kalvopäällysteinen

Ei
myönnetty

- Cefalexin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

KEFAVET VET 500 mg tabletti, kalvopäällysteinen

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Lääkemuoto:

Tabletti, kalvopäällysteinen

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Koira

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01DB01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

140 tablettia PVC/PVDC/Al läpipainopakkaus

70 tablettia PVC/PVDC/Al läpipainopakkaus

30 tablettia PVC/PVDC/Al läpipainopakkaus

28 tablettia PVC/PVDC/Al läpipainopakkaus

14 tablettia PVC/PVDC/Al läpipainopakkaus

Lisätiedot**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Orion Corporation

Myyntiluvan myöntämispäivä:

3/05/1983

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Orion Corporation

Vastaava viranomainen:

Finnish Medicines Agency

Myyntilupanumero:

8502

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

29/04/2025

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Pakkausseloste