

# Cefabactin 50 mg tablets for dogs and cats

Autorisé

- Cefalexin monohydrate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Cefabactin 50 mg tablets for dogs and cats

Cefabactin vet 50 mg tabletti

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

**Espèces cibles:**

Chien

Chat

**Voie d'administration:**

Voie orale

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

52.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**  
QJ01DB01

---

**Conditions de délivrance:**  
Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**  
Valide

---

**Autorisé en:**  
Finlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**  
Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**  
Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**  
Le Vet. Beheer B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/01/2017

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Lelypharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

33514

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/01/2017

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0201/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande  
France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie  
Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie  
Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.