

KEFAVET VET 50 mg/ml rakeet oraalisuspensiota varten

Non
autorisé

- Cefalexin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

KEFAVET VET 50 mg/ml rakeet oraalisuspensiota varten

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

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Granulés pour suspension buvable

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

QJ01DB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Finlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Finnish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Orion Corporation

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/05/1983

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

Orion Oyj / Orion Corporation / Orion Pharma

Sandoz GmbH

Autorité responsable:

Finnish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

8503

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/05/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.