

Cefabactin 50 mg tablets for dogs and cats

Nije
ovlašteno

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Naziv VMP-a:

Cefabactin 50 mg tablets for dogs and cats

Cefatab flavour 50 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

52.50 miligram / 1.00 Piece

Farmaceutski oblik:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:**Kroz usta:**

-

Dog

-

Cat

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01DB01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

15/07/2016

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Lelypharma B.V.

Odgovorno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj autorizacije:

402256.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

25/07/2023

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

NL/V/0201/001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034603>