

Cefabactin 250 mg Tablets for Dogs and Cats

Viðurkennt

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Heiti lyfs:

Cefabactin 250 mg tablets for dogs and cats
Cefabactin 250 mg Tablets for Dogs and Cats

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Köttur
Hundur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
262.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Withdrawal period by route of administration:**Til inntöku:**

- **Köttur**
- **Hundur**

ATC flokkun (dýralyf):

QJ01DB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Bretland (Norður-Írland)

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

22/09/2016

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Lelypharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 41821/4034

Dagsetning leyfisbreytingar:

16/08/2022

Umsjónarland (RMS):

Holland

Númer verkferlis:

NL/V/0201/002

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland
Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland
Litáen Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034687>