

CEFASEPTIN 75 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

Viðurkennt

- Cefalexin monohydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CEFASEPTIN P 75MG ΔΙΣΚΙΟ

CEFASEPTIN 75 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

78.90 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hundur

-

Köttur

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01DB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/03/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetoquinol S.A.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

65883/13-07-2021/K-0211501

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/07/2021

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0415/001

Þátttökulönd (CMS):

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

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040445>