

Kefavet® vet. 250 mg, film-coated tablet

Viðurkennt

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Heiti lyfs:

Kefavet® vet. 250 mg, film-coated tablet
KEFAVET vet. 250 mg plèvele dengtos tabletès

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

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

Lyfjaform:

Filmuhúðuð tafla

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:
• Hundur

ATC flokkun (dýralyf):
QJ01DB01

Lögformleg staða:
Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Staða markaðsleyfis:
Gilt

Authorised in:
Litáen

Available in:
Litáen

Áletrun:
Aðeins í boði í [Swedish](#)
Aðeins í boði í [Swedish](#)
Aðeins í boði í [Swedish](#)
Aðeins í boði í [Swedish](#)
Aðeins í boði í [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

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

Markaðsleyfishafi:
Orion Corporation

Marketing authorisation date:
30/06/2010

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Orion Corporation

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/10/1943/001-005

Dagsetning leyfisbreytingar:

26/01/2011

Umsjónarland (RMS):

Svíþjóð

Númer verkferlis:

SE/V/0114/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Tékkland Danmörk Eistland Ungverjaland Ísland Lettland Litáen
Lúxemborg Holland Pólland Rúmenía Slóvakía Slóvenía

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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/600000023266>