

Kefavet® vet 500 mg, film-coated tablet

Heimilað

- Cefalexin monohydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Kefavet® vet 500 mg, film-coated tablet

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
526.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Filmuhúðuð tafla

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

QJ01DB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Belgía

Fáanlegt í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Prodivet Pharmaceuticals

Dagsetning markaðsleyfis:

8/01/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Orion Corporation

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V330933

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/01/2009

Umsjónarland (RMS):

Svíþjóð

Ferilsnúmer:

SE/V/0114/002

Þátttökulönd (CMS):

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

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 (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

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

Áletranir

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