

Kefavet® vet. 500 mg, film-coated tablet

Viðurkennt

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Heiti lyfs:

Kefavet® vet. 500 mg, film-coated tablet
Kefavet vet. 500 mg Tabletka powlekana

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

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

Lyfjaform:

Filmuhúðuð tafla

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:
• Hundur

ATC flokkun (dýrallyf):
QJ01DB01

Lögformleg staða:
Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:
Gilt

Authorised in:
Pólland

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](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

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

Markaðsleyfishafi:
Orion Corporation

Marketing authorisation date:
17/06/2008

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:
Orion Corporation

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

1823

Umsjónarland (RMS):

Svíþjóð

Númer verkferlis:

SE/V/0114/002

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

Áletranir

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/600000023280>