

Kefavet® vet. 250 mg, film-coated tablet

Non
autorizzato

- Cefalexin monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Kefavet® vet. 250 mg, film-coated tablet

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

263.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa rivestita con film

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01DB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Orion Corporation

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/06/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Orion Corporation

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 106747

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/05/2023

Stato membro di riferimento:

Svezia

Numero di procedura:

SE/V/0114/001

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.