

Cefa-Cure Vet. tabletter 50 mg

Igaliotas

- Cefadroxil monohydrate

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Cefa-Cure Vet. 50 mg tabletter

Cefa-Cure Vet. tabletter 50 mg

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik English

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Katė

Šuo

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

52.50 milligram(s) / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Tabletė

Withdrawal period by route of administration:

Vartoti per burną:

- Katė
- Šuo

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01DB05

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

27/10/1988

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet Productions S.r.l.

Atsakinga institucija:

DKMA

Registracijos pažymėjimo numeris:

13185

Registracijos statuso pasikeitimo data:

27/10/1988

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094085>