

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**Kartón: 250 mg****1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

KEFAVET VET 250 mg, potahované tablety

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Cefalexinum monohydricum odpovídající cefalexinum 250 mg
Monohydrát laktosy
Sodná sůl sacharinu
Pomocné látky q.s.
Oxid titaničitý (E171)

3. LÉKOVÁ FORMA

Potahovaná tableta.

4. VELIKOST BALENÍ

14, 20, 28, 70 a 140 tablet

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Psi

6. INDIKACE

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

7. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

8. OCHRANNÁ LHŮTA

Neuplatňuje se.

9. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

10. DATUM EXSPIRACE

EXP {měsíc/rok}

11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte v původním obalu.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před světlem a vlhkostí.

12. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

13. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dosah dětí.

15. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Orion Corporation
P.O.Box 65
FI-02101 Espoo
Finsko

16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

96/015/08-C

17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Č. šarže:

PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**Kartón: 500 mg****1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

KEFAVET VET 500 mg, potahované tablety

2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Cefalexinum monohydricum odpovídající cefalexinum 500 mg
Monohydrát laktosy
Sodná sůl sacharinu
Pomocné látky q.s.
Oxid titaničitý (E171)

3. LÉKOVÁ FORMA

Potahovaná tableta.

4. VELIKOST BALENÍ

14, 28, 30, 70 a 140 tablet

5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Psi

6. INDIKACE

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

7. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

8. OCHRANNÁ LHŮTA

Neuplatňuje se.

9. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

10. DATUM EXSPIRACE

EXP {měsíc/rok}

11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte v původním obalu.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před světlem a vlhkostí.

12. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

13. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA

Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“

Uchovávat mimo dosah dětí.

15. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Orion Corporation
P.O.Box 65
FI-02101 Espoo
Finsko

16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

96/016/08-C

17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Č. šarže:

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH

Blistr z PVC/PVDC/hliníku: 250 mg

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

KEFAVET VET 250 mg tabl.
Cefalexin.

2. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Orion Corporation

3. DATUM EXSPIRACE

EXP:

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot:

5. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“

Pouze pro zvířata.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH

Blistr z PVC/PVDC/hliníku: 500 mg

1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

KEFAVET VET 500 mg tabl.
Cefalexin.

2. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Orion Corporation

3. DATUM EXSPIRACE

EXP:

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot:

5. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“

Pouze pro zvířata.