

Biocefa 50 mg tabletten voor honden en katten

Toegelaten

- Cefalexin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Biocefa 50 mg tabletten voor honden en katten

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01DB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Polypropyleen (PP) flacon met polyethyleen (PE) dop met 50 blisters. PCV/PE/PVDC-blisterverpakking met 10 tabletten.

Polypropyleen (PP) flacon met polyethyleen (PE) dop met 25 blisters. PCV/PE/PVDC-blisterverpakking met 10 tabletten.

Polypropyleen (PP) flacon met polyethyleen (PE) dop met 10 blisters. PCV/PE/PVDC-blisterverpakking met 10 tabletten.

Kartonnen doos met 1 blister. Aluminium - PCV/PE/PVDC-blisterverpakking met 10 tabletten.

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Axience

Handelsvergunningsdatum:1/12/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 129157

Datum toelatingswijziging:

2/12/2021

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents