

UNACEF, 1000 mg, compresse divisibili aromatizzate per cani e gatti

Geautoriseerd

- Cefadroxil monohydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

UNACEF, 1000 mg, compresse divisibili aromatizzate per cani e gatti

UNACEF, 1000 mg, compresse divisibili aromatizzate per cani e gatti

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1050.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

- Hond
 - Kat
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01DB05

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Italië

Available in:

Italië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

19/02/2016

Productielocaties partijvrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

19/02/2016

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

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000101080>