

# cefatab

Toegelaten

- Cefalexin monohydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

cefatab

Cefatab vet flavour 250 mg Tabletten für Hunde und Katzen

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Hond

Kat

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

262.50 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:**

Duitsland

---

### **Beschikbaar in:**

Duitsland

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## **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:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

23/03/2019

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

402586.00.00

---

**Datum toelatingswijziging:**

24/01/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0263/002

---

**Betrokken lidstaten:**

Duitsland

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Bijsluiters

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

Samenvatting van de productkenmerken

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