

SEMELCEF 1000 mg tablets for dogs

Autorisert

- Cefadroxil monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SEMELCEF 1000 mg tablets for dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1050.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01DB05

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
Irland

Tilgjengelig i:
Irland

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
28/06/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:
Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:
Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:VPA10836/006/002

Status for endring av markedsføringstillatelse:28/06/2019

Referanse medlemsstat:ES

Prosedyrenummer:ES/V/0304/002

Gjeldende medlemsstater:AT BE HR Kypros CZ EE EL HU Irland PL PT SI SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-PUAR-esv0304002-dcp-semelcef-1000-mg-tablets-for-dogs-en.pdf