

Kefavet® vet. 250 mg, film-coated tablet

Ikke
autorisert

- Cefalexin monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Kefavet® vet. 250 mg, film-coated tablet

Kefavet vet 250 mg filmomhulde tabletten

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

263.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett, filmdrasjert

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01DB01

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Overgitt-fracfalt

Autorisert i:
NL

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

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Orion Corporation

Markedsføringsgodkjenningsdato:
24/06/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:
Orion Corporation

Ansvarlig myndighet:
Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 106747

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/05/2023

Referanse medlemsstat:

SE

Prosedyrenummer:

SE/V/0114/001

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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