

Kefavet® vet 500 mg, film-coated tablet

Autorisert

- Cefalexin monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Kefavet® vet 500 mg, film-coated tablet

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
526.00 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:

Gyldig

Autorisert i:

BE

Tilgjengelig i:

BE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Prodivet Pharmaceuticals

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/01/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Orion Corporation

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V330933

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/01/2009

Referanse medlemsstat:

SE

Prosedyrenummer:

SE/V/0114/002

Gjeldende medlemsstater:

BE CZ DK EE HU IS LV LT LU NL PL RO SI SI

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

Dokumenter

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.

Labelling

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