

CEFASEPTIN, 75 mg, tabletės šunims ir katėms, tabletės šunims ir katėms

Dopuszczony

- Cefalexin monohydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CEFASEPTIN, 75 mg, tabletės šunims ir katėms, tabletės šunims ir katėms

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
78.90 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Postać farmaceutyczna:

Tabletk

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01DB01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski szwedzki Norwegian

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

20/04/2023

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

B6-(1.9 E)-1107

Import równoległy w odniesieniu do:

600000040470

Import równoległy produktu:

600000040426

Hurtownik pochodzenia:

Zoovetvaru OÜ

Hurtownik przeznaczenia:

Vetfarmas UAB

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet