

Kefavet® vet. 500 mg, film-coated tablet

Autorizado

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Nome do medicamento:

Kefavet® vet. 500 mg, film-coated tablet

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
526.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

- **Dog**

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01DB01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Luxemburgo

Available in:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Orion Corporation

Marketing authorisation date:

8/01/2009

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Orion Corporation

Autoridade responsável:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número da autorização:

V 225/11/01/1047

Data de alteração do estado de autorização:

8/01/2009

Estado-Membro de referência:

Suécia

Número de procedimento:

SE/V/0114/002

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica República Checa Dinamarca Estónia Hungria Islândia Letónia
Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Roménia Eslováquia Eslovénia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000023297>