

Cefabactin 50 mg tablets for dogs and cats

Neoprávnený

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Názov lieku:

Cefabactin 50 mg tablets for dogs and cats

Cefatab flavour 50 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

52.50 milligram(s) / 1.00 Piece

Lieková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:**

-

Dog

-

Cat

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01DB01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Authorised in:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

15/07/2016

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lelypharma B.V.

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

402256.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/07/2023

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0201/001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034603>