

Cefabactin 250 mg Tablets for Dogs and Cats

Oprávnený

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Názov lieku:

Cefabactin 250 mg tablets for dogs and cats
Cefabactin 250 mg Tablets for Dogs and Cats

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
262.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

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

- **Cat**
 - **Dog**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01DB01

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

22/09/2016

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lelypharma B.V.

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 41821/4034

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/08/2022

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0201/002

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko
Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko
Litva Luxembursko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034687>