

Cephacare flavour 500 mg tablets for dogs

Oprávnený

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Názov lieku:

Cephacare flavour 500 mg tablets for dogs
Cephacare sabor 500 mg comprimidos para cães

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](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

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

Lieková forma:

Tableta

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

-

Dog

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:Valid

Authorised in:Portugalsko

Available in:Portugalsko

Opis balenia: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:Ecuphar

Marketing authorisation date:

20/01/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lelypharma B.V.

Produlab Pharma B.V.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

142/03/09DFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/04/2025

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0454/003

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Francúzsko Nemecko Luxembursko Portugalsko Španielsko

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

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047883>