

Cefabactin vet. 1000 mg Tablett

Auktoriserad

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Läkemedlets namn:

Cefabactin 1000 mg tablets for dogs and cats

Cefabactin vet. 1000 mg Tablett

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1050.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

•

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01DB01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Sverige

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

21/11/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lelypharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

53176

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/11/2016

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

NL/V/0201/004

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034737>