

Kefavet® vet 500 mg, film-coated tablet

Godkänd

- Cefalexin monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Kefavet® vet 500 mg, film-coated tablet

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
526.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Filmdragerad tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01DB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Tillgänglig i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Blister, 28 tabletter

Blister, 140 tabletter

Blister, 70 tabletter

Blister, 14 tabletter

Blister, 30 tabletter

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Prodivet Pharmaceuticals

Godkännandedatum:

8/01/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Orion Corporation

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V330933

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/01/2009

Referensmedlemsstat:

Sverige

Procedurnummer:

SE/V/0114/002

Berörda medlemsstater:

Belgien Tjeckien Danmark Estland Ungern Island Lettland Litauen
Luxemburg Nederländerna Polen Rumänien Slovakien Slovenien

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

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.