

Kefavet® vet. 500 mg, film-coated tablet

Auktoriserad

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Läkemedlets namn:

Kefavet® vet. 500 mg, film-coated tablet

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

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

Läkemedelsform:

Filmdragerad 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:

Luxemburg

Available in:

Luxemburg

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](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Orion Corporation

Marketing authorisation date:

8/01/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Orion Corporation

Ansvarig myndighet:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Godkännandenummer:

V 225/11/01/1047

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/01/2009

Referensmedlemsstat:

Sverige

Förfarandenummer:

SE/V/0114/002

Berörda medlemsstater:

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000023297>