

Biocefavet 375 mg Kautabletten für Katzen und Hunde

Autorisiert

- Cefalexin monohydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Biocefavet 375 mg chewable tablets for cats and dogs
Biocefavet 375 mg comprimés à croquer pour chiens et chats
Biocefavet 375 mg kauwtabletten voor honden en katten
Biocefavet 375 mg Kautabletten für Katzen und Hunde

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund
Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
375.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Kautablette

**Withdrawal period by route of administration:
zum Einnehmen:**

-

Hund

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01DB01

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Axience

Marketing authorisation date:

3/03/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lelypharma B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V663976

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/03/2025

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0419/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Frankreich Deutschland Irland Italien
Rumaenien Slowakei Spanien

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 9/04/2025

Herunterladen

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000143878>