

Biocefavet 375 mg chewable tablets for cats and dogs

Autorizado

- Cefalexin monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Biocefavet 375 mg chewable tablets for cats and dogs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
375.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QJ01DB01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Axience

Fecha de autorización de comercialización:

13/12/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA22873/002/003

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/12/2024

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0419/003

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre Francia Alemania Irlanda Italia
Rumania; Rumanía Eslovaquia España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet