

# Kefavet® vet. 250 mg, film-coated tablet

No  
autorizado

- Cefalexin monohydrate

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Kefavet® vet. 250 mg, film-coated tablet

Kefavet Vet 250 mg Filmomhulde tablet

Kefavet Vet 250 mg Comprimé pelliculé

Kefavet Vet 250 mg Filmtablette

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Perros

### Vía de administración:

Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

263.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacéutica:**

Comprimido recubierto con película

---

**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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Prodivet Pharmaceuticals

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/01/2009

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Orion Corporation

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V330924

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/06/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Suecia

---

**Número de procedimiento:**

SE/V/0114/001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.