

# Kefavet® vet 250 mg, film-coated tablet

Autorizado

- Cefalexin monohydrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Kefavet® vet 250 mg, film-coated tablet

---

**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:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Eslovaquia

---

**Disponible en:**

Eslovaquia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

---

## 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:**

Orion Corporation

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/01/2008

---

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

Orion Corporation

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/073/MR/07-S

---

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

18/01/2008

---

**Estado miembro de referencia:**

Suecia

---

**Número de procedimiento:**

SE/V/0114/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica República Checa Dinamarca Estonia Hungría Islandia Letonia  
Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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.

## Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

## Etiquetado

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