

THERIOS 75 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

No
autorizado

- Cefalexin monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

THERIOS 75 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

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

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CEVA Sante Animale B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

30/06/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 105591

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/10/2025

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0213/001

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

Documentos

Combined File of all Documents

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