

Biocefavet 750 mg chewable tablets for dogs

Autorisé

- Cefalexin monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Biocefavet 750 mg chewable tablets for dogs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
750.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01DB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Axience

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/01/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Lelypharma B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 132499

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/02/2025

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0419/004

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre France Allemagne Irlande Italie
Roumanie Slovaquie Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.