

THERIOS 75 MG COMPRIMES A CROQUER POUR CHATS

Autorisé

- Cefalexin monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

THERIOS 75 MG COMPRIMES A CROQUER POUR CHATS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
78.90 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:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette (PVC/TE/PVDC-aluminium) de 10 comprimés sécables
Boîte de 20 plaquettes (PVC/TE/PVDC-aluminium) de 10 comprimés sécables
Boîte de 15 plaquettes (PVC/TE/PVDC-aluminium) de 10 comprimés sécables
Boîte de 10 plaquettes (PVC/TE/PVDC-aluminium) de 10 comprimés sécables
Boîte de 2 plaquettes (PVC/TE/PVDC-aluminium) de 10 comprimés sécables
Boîte de 2 plaquettes (PVC/TE/PVDC-aluminium) de 10 comprimés sécables
Boîte de 2 plaquettes (PVC/TE/PVDC-aluminium) de 10 comprimés sécables
Boîte de 2 plaquettes (PVC/TE/PVDC-aluminium) de 10 comprimés sécables
Boîte de 2 plaquettes (PVC/TE/PVDC-aluminium) de 10 comprimés sécables
Boîte de 2 plaquettes (PVC/TE/PVDC-aluminium) de 10 comprimés sécables

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/07/2010

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6397329 7/2010

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/05/2015

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0213/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande Allemagne Grèce Hongrie
Irlande Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège Portugal Roumanie Espagne
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

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