

# Cefaseptin 750 mg 789 mg Comprimé

Autorisé

- Cefalexin monohydrate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Cefaseptin 750 mg 789 mg Comprimé

---

**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](#)  
789.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

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

QJ01DB01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 6 comprimés

Boîte de 25 plaquettes thermoformées de 6 comprimés

Boîte de 12 plaquettes thermoformées de 6 comprimés

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 6 comprimés

---

## 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:**

Vetoquinol

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

16/12/2015

---

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

Vetoquinol S.A.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**BE-V484853

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**17/09/2020

---

**État membre de référence:**France

---

**Numéro de procédure:**FR/V/0415/003

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande Allemagne  
Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte Pays-Bas  
Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 20/03/2026

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 20/03/2026

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 20/03/2026

[Télécharger](#)