

Biocefavet 750 mg chewable tablets for dogs

Autorizzato

- Cefalexin monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Biocefavet 750 mg chewable tablets for dogs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

750.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa masticabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01DB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per ibrido (Articolo 19(1) del Regolamento (UE) 2019/6

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Axience

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/01/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lelypharma B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 132499

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/02/2025

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0419/004

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Francia Germania Irlanda Italia Romania
Slovacchia Spagna

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.