

# Therios 75 mg Chewable Tablets for Cats

Autorizzato

- Cefalexin monohydrate

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Therios 75 mg Chewable Tablets for Cats

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Gatto

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

78.90 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:**

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Sante Animale

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/10/2010

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 14966/3069

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

17/07/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0213/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Germania Grecia  
Ungheria Irlanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Portogallo  
Romania Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.