File downloaded on 2025-12-02

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000030328

CEFASEPTIN 750 MG TABLETS FOR DOGS

Autorizzato

Cefalexin monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CEFASEPTIN 750 MG TABLETS FOR DOGS CEFASEPTIN 750 mg comprimate pentru câini

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 789.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa

Tempo di attesa per via di somministrazione: Uso orale: Cane 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: Romania 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: Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE) Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio: Vetoquinol S.A. Data di autorizzazione all'immissione in commercio: 19/10/2015 Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

200191

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/03/2021

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0415/003

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Malta Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in <u>Estonian</u> <u>English</u> <u>French</u> <u>Lithuanian</u> <u>Portuguese</u> <u>Swedish</u> <u>Icelandic</u> <u>Norwegian</u>

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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