

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

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](#)

789.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

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

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.