

Biocefavet 75 mg chewable tablets for cats and dogs

Autorizado

- Cefalexin monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Biocefavet 75 mg chewable tablets for cats and dogs
Biocefavet 75 mg comprimés à croquer pour chiens et chats
Biocefavet 75 mg kauwtabletten voor honden en katten
Biocefavet 75 mg Kautabletten für Katzen und Hunde

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
75.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01DB01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Axience

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

3/03/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lelypharma B.V.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V663975

Data de alteração do estado de autorização:

3/03/2025

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0419/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre França Alemanha Irlanda Itália Roménia
Eslováquia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000143890>