

CEFASEPTIN, 75 mg, tabletès šunims ir katèms, tabletès šunims ir katèms

Autorizado

- Cefalexin monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CEFASEPTIN, 75 mg, tabletès šunims ir katèms, tabletès šunims ir katèms

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
78.90 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01DB01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Data de autorização de introdução no mercado:

20/04/2023

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

B6-(1.9 E)-1107

Autorização de importação paralela:

[600000040470](#)

Autorização de importação paralela:

600000040426

Distribuidor pro grosso de origem:

Zoovetvaru OÜ

Distribuidor pro Grosso:

Vetfarmas UAB

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet