

# SEMELCEF 1000 mg tablets for dogs

Autorizado

- Cefadroxil monohydrate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

SEMELCEF 1000 mg tablets for dogs

SEMELCEF 1000 mg/tab ΔΙΣΚΙΟ

### 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](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1050.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

### Forma farmacêutica:

Comprimido

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01DB05

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Grécia

---

**Disponibilidade:**

Grécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

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

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

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

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Fatro S.p.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

18/07/2019

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

17586/17-02-2025/K-0234502

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

16/02/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0304/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Croácia Chipre República Checa Estónia Grécia Hungria Irlanda  
Polónia Portugal Eslováquia Eslovénia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

eu-PUAR-esv0304002-dcp-semelcef-1000-mg-tablets-for-dogs-en.pdf