

CEFASEPTIN 75 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

Autorizado

- Cefalexin monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CEFASEPTIN 75 MG TABLETS FOR DOGS AND CATS

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:

Estónia

Disponibilidade:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

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:

Vetoquinol S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/11/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetoquinol S.A.

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1942

Data da alteração do estado de autorização:

2/11/2015

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0415/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia
Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Malta
Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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