

# Therios 750 mg palatable tablets for dogs

Autorizado

- Cefalexin monohydrate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Therios 750 mg palatable tablets for dogs

Therios 750 mg Tablet

Therios 750 mg Comprimé

Therios 750 mg Tablette

---

### **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

788.86 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:**

Bélgica

---

**Disponibilidade:**

Bélgica

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

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:**

Ceva Sante Animale

---

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

11/01/2010

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V357454

---

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

11/01/2010

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0516/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia Alemanha Grécia  
Hungria Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Portugal Espanha Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

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.

## Combined File of all Documents

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

## Rotulagem

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