

Kefavet® vet 250 mg, film-coated tablet

Autorizado

- Cefalexin monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Kefavet® vet 250 mg, film-coated tablet
KEFAVET vet. 250 mg comprimato filmato

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](#)
263.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01DB01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Disponibilidade:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

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:

Orion Corporation

Data de autorização de introdução no mercado:

17/08/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Orion Oyj / Orion Corporation / Orion Pharma

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

110050

Data da alteração do estado de autorização:

7/05/2025

Estado-Membro de referência:

Suécia

Número de procedimento:

SE/V/0114/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica República Checa Dinamarca Estónia Hungria Islândia Letónia
Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Roménia Eslováquia Eslovénia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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.

Resumo das características do medicamento

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.