

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000028470>

THERIOS 75 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

- Cefalexin monohydrate

Autorizado

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

THERIOS 75 MG CHEWABLE TABLETS FOR 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](#)

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 para mastigar

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

- QJ01DB01

Classificação quanto à dispensa:

- Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

- Autorizado

Autorizado em:

- Noruega

Descrição da embalagem:

- Disponível apenas em [inglês](#)
- Disponível apenas em [inglês](#)
- Disponível apenas em [inglês](#)
- Disponível apenas em [inglês](#)
- Disponível apenas em [inglês](#)
- Disponível apenas em [inglês](#)
- Disponível apenas em [inglês](#)
- 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:

- 22/12/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

- Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

- Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

- 11-8454

Data da alteração do estado de autorização:

- 30/06/2015

Estado-Membro de referência:

- França

Número de procedimento:

- FR/V/0213/001

Estados-Membros envolvidos:

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

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Informação do produto

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutra idioma.

[Outros idiomas \(1\)](#)

Norwegian (PDF)

Publicado em: 5/05/2025

[Descarregar](#)

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

[Outros idiomas \(1\)](#)

Norwegian (PDF)

Publicado em: 25/08/2025

[Descarregar](#)

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

[Outros idiomas \(1\)](#)

inglês (PDF)

Publicado em: 14/03/2026

[Descarregar](#)