

# CEFASEPTIN 300 MG TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Cefalexin monohydrate

## Identificação do produto

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

CEFASEPTIN 300 MG TABLETS FOR DOGS

Cefaseptin 300 mg tabletki dla psów

---

### **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](#)

315.60 miligramas(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:**

Polónia

---

**Disponibilidade:**

Polónia

---

**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 Biowet Sp. z o.o.

---

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

18/05/2017

---

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

Vetoquinol S.A.

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

**Número da autorização:**

2655

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

18/05/2017

**Estado-Membro de referência:**

França

**Número de procedimento:**

FR/V/0415/002

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

## Documentos

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.