

# 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:**

Eslováquia

---

**Disponibilidade:**

Eslováquia

---

**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.r.o.

---

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

4/01/2016

---

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

Vetoquinol S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/076/DC/15-S

---

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

4/01/2016

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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