

# Biocefavet 75 mg chewable tablets for cats and dogs

Oprávněný

- Cefalexin monohydrate

## Product identification

### Názov lieku:

Biocefavet 75 mg chewable tablets for cats and dogs  
Biocefavet 75 mg comprimés à croquer pour chiens et chats  
Biocefavet 75 mg kauwtabletten voor honden en katten  
Biocefavet 75 mg Kautabletten für Katzen und Hunde

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
75.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Lieková forma:**

Žuvacia tableta

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Perorálne použitie:**

- 

**Dog**

- 

**Cat**

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01DB01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Belgicko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Axience

---

**Marketing authorisation date:**

3/03/2025

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Lelypharma B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Číslo registrácie:**

BE-V663975

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

3/03/2025

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0419/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Francúzsko Nemecko Írsko Taliansko  
Rumunsko Slovensko Španielsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000143890>