

Tsefalen 50mg/ml Powder for Oral Suspension for Dogs up to 20kg and Cats

Registrováno

- Cefalexin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Tsefalen 50mg/ml Powder for Oral Suspension for Dogs up to 20kg and Cats
Falakef, 50mg/ml suukaudse suspensiooni pulber koertele kuni 20 kg ja kassidele

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kočka

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Prášek pro perorální suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Kočka

-

Pes

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01DB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Nextmune Italy S.r.l.

Datum registrace:

30/08/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Acs Dobfar S.p.A.

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

2247

Datum změny stavu registrace:

30/08/2020

Referenční členský stát:

Itálie

Číslo procedury:

IT/V/0142/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Lotyšsko Lichtenštejnsko

Litva Lucembursko Malta Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko

Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079201>