

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

Autorisiert

- Cefalexin

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Katze
Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:**

-

Katze

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01DB01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Nextmune Italy S.r.l.

Marketing authorisation date:

8/03/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Acs Dobfar S.p.A.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 58047/4002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/05/2023

Referenzmitgliedstaat:

Italien

Verfahrensnummer:

IT/V/0142/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland
Lettland Liechtenstein Litauen Luxemburg Malta Niederlande Norwegen
Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet