

Tsefalen 50 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Zugelassen

- Cefalexin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Tsefalen 50 mg/ml Poeder voor orale suspensie

Tsefalen 50 mg/ml Poudre pour suspension buvable

Tsefalen 50 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QJ01DB01

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Nextmune Italy S.r.l.

Zulassungsdatum:

12/10/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Acs Dobfar S.p.A.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V572160

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/10/2020

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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)