

File downloaded on 2026-04-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000079229>

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

Zugelassen

- Cefalexin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**  
QJ01DB01

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Slowenien

---

**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:**

24/07/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Acs Dobfar S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Zulassungsnummer:**

DC/V/0404/003

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/07/2020

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

### Etikettierung

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

### Packungsbeilage

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