

# 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  
Tsefalen 50 mg/ml por belsőleges szuszpenzióhoz macskák és legfeljebb 20 kg testtömegű kutyák számára

### 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:**

Ungarn

---

**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:**

23/07/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Acs Dobfar S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Zulassungsnummer:**

4197/X/20 NÉBIH ÁTI

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/07/2020

---

**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 Rumänien 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

Combined File of all Documents

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