

File downloaded on 2026-04-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000079217>

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:

Spanien

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:

15/12/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Acs Dobfar S.p.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3955 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/12/2021

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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.

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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