

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

Autorizado

- Cefalexin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para suspensión oral

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01DB01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Nextmune Italy S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

1/09/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Acs Dobfar S.p.A.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402628.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/09/2020

Estado miembro de referencia:

Italia

Número de procedimiento:

IT/V/0142/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Letonia Liechtenstein
Lituania Luxemburgo Malta Países Bajos Noruega Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.