

File downloaded on 2026-04-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000079228>

# 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:**

Suecia

---

**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:**

11/02/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Acs Dobfar S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

58778

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/02/2021

---

**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](http://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.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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