

Tsefalen 1000 mg Film-coated Tablets for Dogs

Autorisé

- Cefalexin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Tsefalen 1000 mg film-coated tablets for dogs

Tsefalen 1000 mg Film-coated Tablets for Dogs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé pelliculé

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01DB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Nextmune Italy S.r.l.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/11/2012

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Acs Dobfar S.p.A.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 58047/4001

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/05/2023

État membre de référence:

Italie

Numéro de procédure:

IT/V/0125/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande
France Allemagne Grèce Hongrie Irlande Lettonie Liechtenstein Lituanie
Luxembourg Malte Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet