

Tsefalen 500 mg Film-coated Tablets for Dogs

Viðurkennt

- Cefalexin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Tsefalen 500 mg film-coated tablets for dogs

Tsefalen 500 mg Film-coated Tablets for Dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Filmuhúðuð tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hundur

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01DB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Nextmune Italy S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

8/11/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Acs Dobfar S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 58047/4000

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/05/2023

Umsjónarland (RMS):

Ítalía

Ferilsnúmer:

IT/V/0125/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland
Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Lettland Liechtenstein
Litáen Lúxemborg Malta Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía
Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet