

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

Heimilað

- Cefalexin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Tsefalen 50 mg/ml pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai suņiem ar svaru līdz 20 kg un kaķiem

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Hundur

Leið stjórnýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúruduft, dreifa

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

QJ01DB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Nextmune Italy S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/09/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Acs Dobfar S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Markaðsleyfisnúmer:

V/DCP/20/0050

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/09/2020

Umsjónarland (RMS):

Ítalía

Ferilsnúmer:

IT/V/0142/001

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

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.