

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 50mg/ml pó para suspensão oral para cães até 20 kg e gatos

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur
Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt 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:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Nextmune Italy S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

27/07/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Acs Dobfar S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

1357/01/20DFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/12/2024

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.