

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

Autorizzato

- Cefalexin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Tsefalen 50 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Eingeben für Hunde bis 20 kg und Katzen

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per sospensione orale

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01DB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Liechtenstein

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Nextmune Italy S.r.l.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/09/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Acs Dobfar S.p.A.

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

840317

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/09/2020

Stato membro di riferimento:

Italia

Numero di procedura:

IT/V/0142/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Lettonia Liechtenstein Lituania
Lussemburgo Malta Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania
Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 3/03/2022

[Scaricamento](#)

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.