

File downloaded on 2026-04-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000079220>

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

Autorizzato

- Cefalexin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

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:
Irlanda

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:
4/12/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:
Acs Dobfar S.p.A.

Autorità responsabile:
Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:
VPA23440/001/003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/12/2020

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](#)