

File downloaded on 2026-04-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000079202>

# 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

---

### **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:**  
Grecia

---

**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:**  
7/10/2020

---

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

---

**Autorità responsabile:**  
National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**  
100665/08-10- 2020/K-0195503

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/10/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 3/03/2022

Updated on: 14/03/2026

[Scaricamento](#)