

Tsefalen 1000 mg film-coated tablets for dogs

Toegelaten

- Cefalexin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Tsefalen 1000 mg film-coated tablets for dogs

TSEFALEN 1000 MG COMPRIMES PELLICULES POUR CHIENS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Filmomhulde tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01DB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Nextmune Italy S.r.l.

Handelsvergunningsdatum:

27/07/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Acs Dobfar S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/4376076 5/2012

Datum toelatingswijziging:

4/10/2017

Rapporterende lidstaat:

Italië

Procedurenummer:

IT/V/0125/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Letland Liechtenstein
Litouwen Luxemburg Malta Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië
Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.