

Tsefalen 1000 mg film-coated tablets for dogs

Autorisert

- Cefalexin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Tsefalen 1000 mg film-coated tablets for dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1000.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett, filmdrasjert

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QJ01DB01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Nextmune Italy S.r.l.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/07/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Acs Dobfar S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

584/02/12DFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/12/2024

Referanse medlemsstat:

IT

Prosedyrenummer:

IT/V/0125/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU Irland LV LI LT LU MT
NL NO PL PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.