

File downloaded on 2026-06-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000079222>

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

Autorisert

- Cefalexin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01DB01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

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:

14/09/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Acs Dobfar S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/20/2615/001-002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/03/2025

Referanse medlemsstat:

IT

Prosedyrenummer:

IT/V/0142/001

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.