

Tsefalen 1000 mg film-coated tablets for dogs

Autorisert

- Cefalexin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Tsefalen 1000 mg film-coated tablets for dogs

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:
Irland

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:
9/11/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:
Acs Dobfar S.p.A.

Ansvarlig myndighet:
Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA23440/001/002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/11/2012

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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