

# Tsefalen 1000 mg film-coated tablets for dogs

Autorizado

- Cefalexin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Tsefalen 1000 mg film-coated tablets for dogs

Tsefalen 1000 mg filmovertrukne tabletter

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

1000.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacêutica:**

Comprimido revestido por película

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01DB01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Dinamarca

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Nextmune Italy S.r.l.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

26/07/2012

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Acs Dobfar S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

**Número da autorização:**

49264

**Data da alteração do estado de autorização:**

26/07/2012

**Estado-Membro de referência:**

Itália

**Número de procedimento:**

IT/V/0125/002

**Estados-Membros envolvidos:**

Austria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Letónia Listenstaine Lituânia Luxemburgo Malta Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.