

File downloaded on 2026-07-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000079102>

# Tsefalen 500 mg film-coated tablets for dogs

Oprávněný

- Cefalexin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Tsefalen 500 mg film-coated tablets for dogs

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Lieková forma:

Filmom obalená tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01DB01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Bulharsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Nextmune Italy S.r.l.

---

**Dátum registrácie lieku:**

18/09/2012

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Acs Dobfar S.p.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Číslo registrácie:**

0022-1853

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

18/09/2012

---

**Referenčný členský štát:**

Taliansko

---

**Číslo postupu:**

IT/V/0125/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko  
Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Lotyšsko Lichtenštajnsko Litva  
Luxembursko Malta Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko  
Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.