

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

Oprávněný

- Cefalexin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

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](#)

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](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Prášok na perorálnu suspenziu

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01DB01

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Malta

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Nextmune Italy S.r.l.

Dátum registrácie lieku:

5/01/2021

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Acs Dobfar S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Ministry for Food, Agriculture and Fisheries

Číslo registrácie:

VMA98

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/01/2021

Referenčný členský štát:

Taliansko

Číslo postupu:

IT/V/0142/001

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.