

Tsefalen 1000 mg Filmdragerad tablett

Godkänd

- Cefalexin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Tsefalen 1000 mg film-coated tablets for dogs

Tsefalen 1000 mg Filmdragerad tablett

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Filmdragerad tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01DB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Nextmune Italy S.r.l.

Godkännandedatum:

16/08/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Acs Dobfar S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

46505

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/08/2012

Referensmedlemsstat:

Italien

Procedurnummer:

IT/V/0125/002

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Irland Lettland Liechtenstein Litauen
Luxemburg Malta Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien
Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext