

File downloaded on 2026-04-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000079220>

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

Godkänd

- Cefalexin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Katt

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Pulver till oral suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01DB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

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:

4/12/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Acs Dobfar S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA23440/001/003

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/12/2020

Referensmedlemsstat:

Italien

Procedurnummer:

IT/V/0142/001

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.