

FILTALON

Разрешен

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

FILTALON

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

котка

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Ампула

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Подкожно приложение:

- котка

• куче

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN04BC07

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Erfar S.A.

Marketing authorisation date:

3/10/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Erfar S.A.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на лиценз:

160040

Дата на промяна в статуса на лиценз:

24/02/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014498>