

Aderexa 2.5 mg/25 mg chewable tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Разрешен

Тази информация не е налична за този продукт.

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Aderexa 2.5 mg/25 mg chewable tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Aderexa 2.5 mg/25 mg chewable tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Активна субстанция:

Тази информация не е налична за този продукт.

Видове животни, за които е предназначен вмп:

куче

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Тази информация не е налична за този продукт.

Фармацевтична форма:

Таблетка за дъвчене

Withdrawal period by route of administration:**Перорално приложение:**

- куче

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AB51

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](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

27/07/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на лиценза:

VPA10774/063/001

Дата на промяна в статуса на лиценза:

27/07/2018

Референтна държава членка:

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

Номер на процедурата:

IE/V/0528/001

Засегната държава членка:

Налично само на [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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/600000046547>