

Telmitraxx 4 mg/ml oral solution for cats

Autorizovaný

- Telmisartan

Product identification

Název léčivého přípravku:

Telmitraxx 4 mg/ml orale oplossing voor katten
Telmitraxx 4 mg/ml oral solution for cats

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kočka

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- Kočka

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QC09CA07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Nizozemsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

17/07/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Odpovědný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 129763

Datum změny stavu registrace:

24/08/2023

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0386/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

NLV0386001DC_Telmitraxx_RMS Final PuAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986078>