

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

Autoriseret

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Product identification

Lægemidlets navn:

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

Aktiv substans:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dyrearter:

Hund

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Lægemiddelform:

Tyggetablet

Withdrawal period by route of administration:

Oral anvendelse:

. Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP54AB51

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

5/04/2019

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Tad Pharma GmbH

Krka d.d. Novo Mesto

Ansvarlig myndighed:

The Veterinary Medicines Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

VM 01656/4177

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/04/2019

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

IE/V/0528/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046520>