

Apelka 5 mg/ml Oral Solution for Cats

Zugelassen

- Thiamazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Apelka 5 mg/ml Oral Solution for Cats

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH03BB02

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Luxemburg

Packungsbeschreibung:

100 ml presentations filled into amber polyethylene terephthalate (PET) screw bottles with HDPE/LDPE child resistant caps. The product is supplied with a 1 ml polyethylene/polypropylene measuring syringe. The syringe is graduated in 0.5 mg increments up to 5 mg.

30 ml presentations filled into amber polyethylene terephthalate (PET) screw bottles with HDPE/LDPE child resistant caps. The product is supplied with a 1 ml polyethylene/polypropylene measuring syringe. The syringe is graduated in 0.5 mg increments up to 5 mg.

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

21/03/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health And Social Security

Zulassungsnummer:

V/859/17/03/1529

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/03/2017

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0548/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Italien Luxemburg Norwegen Portugal
Slowakei Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.