

Telmitraxx 4 mg/ml Lösung zum Eingeben für Katzen

Zugelassen

- Telmisartan

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Telmitraxx 4 mg/ml oral solution for cats

Telmitraxx 4 mg/ml solution buvable pour chats

Telmitraxx 4 mg/ml orale oplossing voor katten

Telmitraxx 4 mg/ml Lösung zum Eingeben für Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

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

QC09CA07

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

13/10/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V661881

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/10/2023

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0386/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

Generic of:

600000004056

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen

NLV0386001DC_Telmitraxx_RMS Final PuAR.pdf