

Milteforan 20 mg/ml oral solution for dogs

Autorizado

- Miltefosine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Milteforan 20 mg/ml orale oplossing voor honden
Milteforan 20 mg/ml oral solution for dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP51DX07

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

21/02/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 130834

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/02/2024

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0405/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Croacia Chipre Francia Grecia Italia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovenia España

Generic of:

600000004401

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

NLV0405001DC Milteforan final PuAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000993031>