

# Telmitraxx 4 mg/ml oral solution for cats

Autorizado

- Telmisartan

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Telmitraxx 4 mg/ml oral solution for cats

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Gatos

**Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

**Forma farmacéutica:**

Solución oral

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QC09CA07

---

**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:**

Eslovaquia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/03/2024

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/001/DC/24-S

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/03/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0386/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia  
Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Generic of:**

600000004056

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.