

File downloaded on 2026-06-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000986096>

Telmitraxx 4 mg/ml oral solution for cats

- Telmisartan

Autorizado

## 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:

- Lituania

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:

- 16/10/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

- Lelypharma B.V.
- Alfasan Nederland B.V.

Autoridad responsable:

- State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

- LT/2/23/2778/001-004

Fecha de modificación del estado de la autorización:

- 16/10/2023

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

## Información del medicamento

Combined File of all Documents

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

[Otros idiomas \(2\)](#)

English (PDF)

Publicado el: 22/08/2023

Updated on: 14/03/2026

[Descargar](#)

Lithuanian (PDF)

Publicado el: 28/08/2024

[Descargar](#)

## Informe(s) público(s) de evaluación

NLV0386001DC\_Telmitraxx\_RMS Final PuAR.pdf

English (PDF)

Publicado el: 28/02/2024

Updated on: 14/03/2026

[Descargar](#)