

Telmitraxx 4 mg/ml oral solution for cats

Autorisé

- Telmisartan

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Telmitraxx 4 mg/ml oral solution for cats

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QC09CA07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/12/2024

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

3377

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/12/2024

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0386/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Generic of:

600000004056

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet