

Ibaflin (WD) 30 mg - Tablet

Non autorisé

- Ibafloracin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ibaflin (WD) 30 mg - Tablet

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
30.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

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

QJ01MA96

Conditions de délivrance:

Disponible uniquement en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Abandonnée

Autorisé en:

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

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/06/2000

13/06/2000

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

Intervet Ges.m.b.H.

Autorité responsable:

European Commission

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/06/2013

23/02/2004

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