

Ibaflin (WD) 7.5% - Oral gel

Non autorisé

- Ibafloracin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ibaflin (WD) 7.5% - Oral gel

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

Presentation_strength:75 mg Reference:Hse Index:0

Forme pharmaceutique:

Gel oral

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:

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 International B.V.

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

20/03/2003

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