

Milteforan 20 mg/ml oral solution for dogs

Autorisé

- Miltefosine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Milteforan 20 mg/ml oral solution for dogs

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](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

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

QP51DX07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

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:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/02/2024

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

Virbac

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 130834

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/02/2024

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0405/001

États membres concernés:

Bulgarie Croatie Chypre France Grèce Italie Portugal Roumanie Slovénie

Espagne

Generic of:

600000004401

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

NLV0405001DC Milteforan final PuAR.pdf