

Aderexa 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg

Údaraithe

Níl an fhaisnéis seo ar fáil don táirge seo.

Product identification

Ainm an chógais:

Aderexa 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg

Aderexa 12.5 mg/125 mg chewable tablets for dogs weighing at least 5 kg

Substaint ghníomhach:

Níl an fhaisnéis seo ar fáil don táirge seo.

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riарtha:

Úsáid béil

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Níl an fhaisnéis seo ar fáil don táirge seo.

Foirm chógaisíochta:

Capsúl ionchoganta

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid béil:

- **Dog**

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QP54AB51

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

27/07/2018

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

An t-údarás atá freagrach:

Health Products Regulatory Authority

Uimhir údaraíthe:

VPA10774/063/002

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraíthe:

27/07/2018

Ballstát tagartha:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Uimhir an nóis imeachta:

IE/V/0528/002

Ballstáit lena mbaineann:

Ar fáil ach amháin i [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046607>