

Interceptor Flavor 23 mg tablets for dogs

Nije
ovlašteno

- Milbemycin oxime

Product identification

Naziv VMP-a:

Interceptor Flavor 23 mg tablets for dogs

Interceptor Sabor 23 mg comprimidos para cães

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

23.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:**Kroz usta:**

-

Dog

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):QP54AB01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:Ukinuto na zahtjev nadležnog tijela

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:Dostupno samo u [English](#)Dostupno samo u [English](#)Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:Elanco Europe Limited

Marketing authorisation date:29/06/2010

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Novartis Sante Animale

Odgovorno tijelo:

Directorate General For Food And Veterinary

Broj autorizacije:

263/04/10DFVPT

Datum promjene statusa odobrenja:

4/08/2017

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

IT/V/0124/004

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078546>