

Eczederm, 5 mg/tablet voor katten

Nem engedélyezett

- Megestrol acetate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Eczederm, 5 mg/tablet voor katten

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

macska

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Gyógyszerforma:

Tabletta

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QL02AB01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Alfasan Nederland B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/03/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Lelypharma B.V.

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 5203

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

4/04/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.