

TIPAFAR 5 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Felhatalmazott

- Atipamezole hydrochloride

Product identification

Készítmény neve:

TIPAFAR 5 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS
TIPAFAR SOLUTION INJECTABLE POUR CHIENS ET CHATS

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [angol](#)

Célállat faj:

kutya
macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [angol](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:
Intramuscularis alkalmazás:**

- **kutya**
 - **macska**
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:
QV03AB90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [cseh](#) [észt](#) [angol](#) [Francia](#) [olasz](#) [lett](#) [portugál](#) [szlovén](#) [finn](#) [svéd](#) [izlandi](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett:

Csak itt érhető el [spanyol](#) [cseh](#) [német](#) [észt](#) [angol](#) [Francia](#) [olasz](#) [holland](#) [portugál](#) [szlovák](#) [svéd](#) [izlandi](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Francia](#)

Additional information

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [angol](#) [Francia](#) [horvát](#) [olasz](#) [lett](#) [finn](#) [svéd](#) [izlandi](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [angol](#) [olasz](#) [lett](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vetpharma Animal Health S.L.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

17/07/2013

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Labiana Life Sciences S.A.

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/5302644 8/2013

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

7/12/2019

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [spanyol](#) [cseh](#) [német](#) [észt](#) [angol](#) [Francia](#) [olasz](#) [holland](#) [portugál](#)
[szlovák](#) [svéd](#) [izlandi](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

FR/V/0248/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [spanyol](#) [cseh](#) [német](#) [észt](#) [angol](#) [Francia](#) [olasz](#) [holland](#) [portugál](#)
[szlovák](#) [svéd](#) [izlandi](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [spanyol](#) [cseh](#) [német](#) [észt](#) [angol](#) [Francia](#) [olasz](#) [holland](#) [portugál](#)
[szlovák](#) [svéd](#) [izlandi](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [spanyol](#) [cseh](#) [német](#) [észt](#) [angol](#) [Francia](#) [olasz](#) [holland](#) [portugál](#)
[szlovák](#) [svéd](#) [izlandi](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [spanyol](#) [cseh](#) [német](#) [észt](#) [angol](#) [Francia](#) [horvát](#) [olasz](#) [holland](#)
[portugál](#) [szlovák](#) [svéd](#) [izlandi](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [észt](#) [angol](#) [Francia](#) [svéd](#) [izlandi](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (Magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (Magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029232>