

Comfortis 425 mg - Chewable tablet

Ekki
heimilað

- Spinosad

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Comfortis 425 mg - Chewable tablet

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
425.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53BX03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

11/02/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Elanco France S.A.S

Elanco France S.A.S

Elanco France S.A.S

Elanco France S.A.S

Elanco France S.A.S

Elanco France S.A.S

Elanco France S.A.S

Elanco France S.A.S

Elanco France S.A.S

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/05/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

ema-puar-comfortis-v-2233-par-en.pdf

ema-puar-comfortis-v-2233-var-x-0010-en.pdf