

MILTEFOSINA VIRBAC 20 mg/ml ORAL SOLUTION FOR DOGS

Heimilað

- Miltefosine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

MILTEFOSINA VIRBAC 20 mg/ml ORAL SOLUTION FOR DOGS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

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

QP51D

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

12/09/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

103884

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/09/2007

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0116/001

Þátttökulönd (CMS):

Kýpur Grikkland Ítalía Portúgal Slóvenía

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.

Samantekt á eiginleikum lyfs

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