

Telmitraxx 4 mg/ml oral solution for cats

Viðurkennt

- Telmisartan

Product identification

Heiti lyfs:

Telmitraxx 4 mg/ml oral solution for cats

TELMITRAXX 4 MG/ML SOLUTION BUvable POUR CHATS

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Köttur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:
• **Köttur**

ATC flokkun (dýrallyf):
QC09CA07

Lögformleg staða:
Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Staða markaðsleyfis:
Gilt

Authorised in:
Frakkland

Áletrun:
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:
Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:
Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:
21/08/2023

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:
Lelypharma B.V.
Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/2399288 9/2023

Dagsetning leyfisbreytingar:

21/08/2023

Umsjónarland (RMS):

Holland

Númer verkferlis:

NL/V/0386/001

Þátttökulönd (CMS):

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986090>