

Bexatil 15 mg - Tablet

Autorizzato

- Bexagliflozin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bexatil 15 mg - Tablet

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

15.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA10BK08

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Nuova sostanza attiva (Articolo 8 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/08/2026

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Elanco France S.A.S.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/08/2026

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