

Comfortis 1040 mg - Chewable tablet

Non
autorizzato

- Spinosad

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Comfortis 1040 mg - Chewable tablet

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
1040.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa masticabile

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

QP53BX03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/02/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

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.
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.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/05/2023

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 19/03/2024

Scaricamento

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

ema-puar-comfortis-v-2233-var-x-0006-g-en.pdf

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