

MILTEFOSINA VIRBAC 20 mg/ml ORAL SOLUTION FOR DOGS

Autorizzato

- Miltefosine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MILTEFOSINA VIRBAC 20 mg/ml ORAL SOLUTION FOR DOGS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

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

QP51D

Stato legale della fornitura:

Medicinale soggetto a prescrizione medica

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/02/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

16331/28-02-2013 / K-0165501

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/05/2020

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0116/001

Stati membri interessati:

Cipro Grecia Italia Portogallo Slovenia

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.