

Aderexa 2.5 mg/25 mg chewable tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Autorisert

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Product identification

Legemidlets navn:

Aderexa 2.5 mg/25 mg chewable tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Virkestoff:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dyrearter:

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Legemiddelform:

Tyggetablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

• hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AB51

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

5/04/2019

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Tad Pharma GmbH

Krka d.d. Novo Mesto

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

VM 01656/4177

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

5/04/2019

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0528/001

Gjeldende medlemsstater:

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046520>