

# Portela 2.5 mg - Solution for injection

Toegelaten

- Relfovetmab

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Portela 2.5 mg - Solution for injection

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kat

---

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Presentation\_strength:2.5 mg Reference:Hse Index:0

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

## **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN02BG92

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Beschikbaar in:**

Nederland

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## **Aanvullende informatie**

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Belgium

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

27/10/2025

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Belgium

---

**Verantwoordelijke instantie:**

European Commission

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

27/10/2025

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 4/11/2025

[Downloaden](#)

ema-puar-v5890-portela-initial-en.pdf