

Comfortis 425 mg - Chewable tablet

Niet
gemachtigd

- Spinosad

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Comfortis 425 mg - Chewable tablet

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
425.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53BX03

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Surrendered

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](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Handelsvergunningsdatum:

11/02/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

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.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

16/05/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 19/03/2024

Downloaden

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

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