

MILTEFOSINA VIRBAC 20 mg/ml ORAL SOLUTION FOR DOGS

Toegelaten

- Miltefosine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

MILTEFOSINA VIRBAC 20 mg/ml ORAL SOLUTION FOR DOGS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Drank

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP51D

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Portugees](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Beschikbaar in:

Griekenland

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

27/02/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

16331/28-02-2013 / K-0165501

Datum toelatingswijziging:

13/05/2020

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0116/001

Betrokken lidstaten:

Cyprus Griekenland Italië Portugal Slovenië

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

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.