

Senvelgo 15 mg/ml - Oral solution

Toegelaten

- Velagliflozin proline monohydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Senvelgo 15 mg/ml - Oral solution

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Drank

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA10BK90

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:

België , Cyprus , Frankrijk , Griekenland , Luxemburg , Oostenrijk , Polen , Slowakije , Spanje , Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

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:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

20/11/2023

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

20/11/2023

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

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/04/2026

[Downloaden](#)

ema-puar-v5972-senvelgo-en.pdf