

Prevestrus vet 100 mg - Film-coated tablet

Autorisert

- Finrozole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Prevestrus vet 100 mg - Film-coated tablet

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

tispe

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett, filmdrasjert

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QG03XX90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT ,
LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 8 i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetcare Oy

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/04/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lelypharma B.V.

Eurofins BioPharma Product Testing Finland Oy

Eurofins BioPharma Product Testing Finland Oy

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/04/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 22/07/2025

Nedlasting

ema-puar-v6235-prevestrusvet-initial-en.pdf