

Ibaflin (WD) 30 mg - Tablet

Ikke autorisert

- Ibafloracin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ibaflin (WD) 30 mg - Tablet

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA96

Juridisk status for forsyning:

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Overgitt-fracfalt

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 , , 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 ,

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/06/2000

13/06/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet Ges.m.b.H.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/06/2013

23/02/2004

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