

Imipramine hydrochloride 10 mg tabletten voor honden

Autorisert

- Imipramine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Imipramine hydrochloride 10 mg tabletten voor honden

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QN06AA02

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
NL

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i Nederlandsk
Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
13/01/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:
KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighet:
Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:
REG NL 4569

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/12/2021

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.