

Telmitraxx 4 mg/ml oral solution for cats

Autorisert

- Telmisartan

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Telmitraxx 4 mg/ml oral solution for cats

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
4.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QC09CA07

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
RO

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:
Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
15/08/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:
Lelypharma B.V.
Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:
Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

230143

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/08/2023

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0386/001

Gjeldende medlemsstater:AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS Irland IT LV LT
LU NO PL PT RO SI SI ES SE**Generic of:**600000004056Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

NLV0386001DC_Telmitraxx_RMS Final PuAR.pdf