

Senvelgo 15 mg/ml - Oral solution

Autorisert

- Velagliflozin proline monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Senvelgo 15 mg/ml - Oral solution

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA10BK90

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 ,

Tilgjengelig i:

BE , CZ , ES , FR , LU , PL , SI

Pakningsbeskrivelse:

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:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/11/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/11/2023

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 9/01/2026

Nedlasting

ema-puar-v5972-senvelgo-en.pdf