

Milteforan 20 mg/ml oral solution for dogs

Autorisert

- Miltefosine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Milteforan 20 mg/ml orale oplossing voor honden
Milteforan 20 mg/ml oral solution for dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP51DX07

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/02/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 130834

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/02/2024

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0405/001

Gjeldende medlemsstater:

BG HR Kypros FR EL IT PT RO SI ES

Generic of:

600000004401

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.

NLV0405001DC Milteforan final PuAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000993031>