

Milteforan 20 mg/ml oral solution for dogs

Autorisert

- Miltefosine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Milteforan 20 mg/ml oral solution for dogs

Milteforan, 20 mg/mL, oralna otopina za pse

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QP51DX07

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
HR

Pakningsbeskrivelse:
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:
Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:
5/04/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:
Virbac

Ansvarlig myndighet:
Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/24-01/359

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/04/2024

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

Preparatomtale

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