

Cepeloron 80 mg - Chewable tablet

Autorisert

- Spironolactone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Cepeloron 80 mg - Chewable tablet

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Tyggetablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QC03DA01

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 ,

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:
Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:
12/09/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:
CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarlig myndighet:
European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/09/2024

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 16/10/2024

Nedlasting

ema-puar-v6254-cepeloron-initial-en.pdf