

FLUOXEVET 32 MG, TABLETS FOR DOGS

Autorisert

- Fluoxetine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FLUOXEVET 32 MG, TABLETS FOR DOGS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN06AB03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT

Tilgjengelig i:

AT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Domes Pharma

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/09/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

842345

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/09/2024

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0480/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DE Irland IT NL PL PT RO ES

Generic of:

600000003465

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

Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0480001-mr-rpe851-en.pdf