

Interceptor Flavor 5.75 mg tablets for dogs

Autorizado

- Milbemycin oxime

Product identification

Nome do medicamento:

Interceptor Flavor 5.75 mg tablets for dogs
Interceptor vet. 5,75 mg tableter til hund

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
5.75 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP54AB01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Noruega

Disponível em:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

30/11/2010

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Novartis Sante Animale

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

09-6784

Data de alteração do estado de autorização:

23/03/2015

Estado-Membro de referência:

Itália

Número de procedimento:

IT/V/0124/002

Estados-Membros envolvidos:

Dinamarca Finlândia Noruega Portugal Espanha Suécia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078541>