

# Interceptor Flavor 11.5 mg tablets for dogs

Autorizado

- Milbemycin oxime

## Product identification

### Nome do medicamento:

Interceptor Flavor 11.5 mg tablets for dogs  
Interceptor vet. 11,5 mg tabletti

### Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)  
11.50 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:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Finlândia

---

**Disponível em:**

Finlândia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)

[Islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Elanco GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Novartis Sante Animale

---

**Autoridade responsável:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

27572

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

15/09/2010

---

**Estado-Membro de referência:**

Itália

---

**Número de procedimento:**

IT/V/0124/003

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Dinamarca Finlândia França Noruega Portugal Espanha Suécia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

## Folheto informativo

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078536>