

FILTALON

Autorizat

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Product identification

Denumirea medicamentului:

FILTALON

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Pisică

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare subcutanată:

- Pisică

. Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN04BC07

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie de carton x 6 fiole x 2 ml

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Erfar S.A.

Marketing authorisation date:

3/10/2006

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Erfar S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

160040

Data modificării statusului autorizației:

24/02/2016

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014498>