

Aderexa 2.5 mg/25 mg chewable tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Oprávněný

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Product identification

Názov lieku:

Aderexa 2.5 mg/25 mg chewable tablets for small dogs and puppies weighing at least 0.5 kg

Účinná látka:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Lieková forma:

Žuvacia tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

- **Dog**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AB51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

5/04/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Tad Pharma GmbH

Krka d.d. Novo Mesto

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

VM 01656/4177

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/04/2019

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0528/001

Dotknuté členské štáty:

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046520>