

File downloaded on 2026-04-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/700000125399>

# FLUOXEVET 32 MG, TABLETS FOR DOGS

Oprávněný

- Fluoxetine hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

FLUOXEVET 32 MG, TABLETS FOR DOGS

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

35.80 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Lieková forma:

Tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QN06AB03

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Rakúsko

---

**Dostupné v:**

Rakúsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Domes Pharma

---

**Dátum registrácie lieku:**

24/09/2024

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

---

**Zodpovedný orgán:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Číslo registrácie:**

842345

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

24/09/2024

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0480/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Nemecko Írsko Taliansko Holandsko Poľsko Portugalsko  
Rumunsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

600000003465

---

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

## Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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