

Telmitraxx 4 mg/ml oral solution for cats

Ima dovoljenje za promet

- Telmisartan

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Telmitraxx 4 mg/ml orale oplossing voor katten

Telmitraxx 4 mg/ml oral solution for cats

Učinkovina:

Na voljo samo v [angleščina](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [bolgarščina](#) [španščina](#) [češčina](#) [danščina](#) [nemščina](#) [estonsščina](#) [grščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [litovščina](#) [madžarščina](#) [nizozemščina](#) [romunščina](#) [finščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [angleščina](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Peroralna raztopina

Karenca glede na pot uporabe:**Peroralna uporaba:**

-

Cat

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QC09CA07

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonsščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v angleščina

Na voljo samo v angleščina

Na voljo samo v angleščina

Na voljo samo v angleščina

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v angleščina francoščina hrvaščina italijanščina latvijščina finščina švedščina islandščina Norwegian

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v angleščina francoščina italijanščina latvijščina litovščina Norwegian

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Alfasan Nederland B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

17/07/2023

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Lelypharma B.V.

Alfasan Nederland B.V.

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

REG NL 129763

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

24/08/2023

Referenčna država članica:

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina
italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Številka postopka:

NL/V/0386/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina
italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina
Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina
italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina
Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina
italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina
Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina grščina angleščina
hrvaščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina
Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina grščina angleščina
francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina

Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina

Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina

Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina

Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina

Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina litovščina nizozemščina portugalščina romunščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina

Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina

Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina hrvaščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina

Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina

Norwegian

Na voljo samo v estonščina angleščina francoščina litovščina portugalščina švedščina islandščina Norwegian

Generic of:

600000004056

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

NLV0386001DC_Telmitraxx_RMS Final PuAR.pdf