

Galliprant 20 mg - Tablet

Godkänd

- Grapiprant

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Galliprant 20 mg - Tablet

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AX

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Belgien , Danmark , Finland , Frankrike , Irland , Italien , Luxemburg , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Sverige , Tjeckien , Tyskland , Ungern , Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Elanco GmbH

Godkännandedatum:

9/01/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Elanco France S.A.S.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/01/2018

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 11/01/2024

Ladda ner

ema-puar-galliprant-v-4222-par-en.pdf