

ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΚΕΝΤΡΙΚΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΟΥ
CENTRALISED MARKETING AUTHORISATION DETAILS OF THE VETERINARY MEDICINAL PRODUCT (VMP)

.....

ΠΟΥ ΧΟΡΗΓΗΘΗΚΕ ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΙΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ ΤΟΥ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΥ (ΕΕ) 2019/6
GRANTED IN ACCORDANCE WITH THE PROVISIONS OF REGULATION (EU) 2019/6

1.	Ημερομηνία έκδοσης απόφασης της Ευρωπαϊκής Επιτροπής: Date of the European Commission Decision	
2.	Αριθμός διαδικασίας: Αριθμός Α.Κ.: EMA procedure number: EU number:	
3.	Κωδικός προϊόντος (χορηγείται από τον Ε.Ο.Φ.) : Product Code (assigned by EOF):	
4.	Δραστική ουσία (INN ονομασία)/ATCvet code: Active substance (INN)/ATCvet code:	
5.	Μορφή/ Περιεκτικότητα: Pharmaceutical form/ Strength:	
6.	Συσκευασίες: Pack sizes:	
7.	Οδοί & τρόπος χορήγησης: Administration routes and dosage:	
8.	Είδη ζώων: Target species:	
9.	Χρόνοι αναμονής: Withdrawal period(s):	
10.	Επωνυμία παρασκευαστή/ών τελικού προϊόντος: Manufacturer(s) of finished product :	
11.	Επωνυμία συσκευαστή/ών: Packager(s) :	
12.	Επωνυμία υπεύθυνου/ων απελευθέρωσης παρτίδας: Manufacturer(s) responsible for batch release :	
13.	Επωνυμία παρασκευαστή/ών δραστικής Α' ύλης: Manufacturer(s) of the active substance (s) :	
14.	Επωνυμία κατόχου άδειας κυκλοφορίας: Marketing Authorization Holder:	
15.	Επωνυμία τοπικού αντιπροσώπου: Local Representative:	
16.	Τρόπος διάθεσης: Classification of VMP :	
17.	Διάρκεια ζωής/ Συνθήκες φύλαξης: Shelf life/ Storage conditions:	
18.	Ποιοτική και ποσοτική σύνθεση: Qualitative and quantitative composition: <u>Δραστική ουσία:</u> <u>Active substance:</u> <u>Έκδοχα:</u> <u>Excipients:</u>	