

Plegicil vet. 10 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Разрешен

- Acepromazine maleate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Plegicil vet. 10 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

13.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

кон

- All relevant tissues. no withdrawal period

Лäkemedlet är inte godkänt för användning till hästar avsedda för livsmedelsproduktion. Emellertid finns den aktiva substansen på listan över viktiga substanser för behandling av hästdjur, i enlighet med Kommissionens förordning (EG) 1950/2006. Därmed kan läkemedlet användas till häst förutsatt att en karenstid på minst sex månader tillämpas.

Интравенозно приложение:

-

кон

- All relevant tissues. no withdrawal period

Лäkemedlet är inte godkänt för användning till hästar avsedda för livsmedelsproduktion. Emellertid finns den aktiva substansen på listan över viktiga substanser för behandling av hästdjur, i enlighet med Kommissionens förordning (EG) 1950/2006. Därmed kan läkemedlet användas till häst förutsatt att en karenstid på minst sex månader tillämpas.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN05AA04

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Sweden

Описание на опаковката:

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Pharmaxim AB

Дата на разрешение за търговия:

6/12/1957

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

5459

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/12/1957

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.