

Plegicil vet. 10 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Registrováno

- Acepromazine maleate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Plegicil vet. 10 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kůň

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

13.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Kůň

- All relevant tissues. no withdrawal period

Läkemedlet 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.

Intravenózní podání:

-

Kůň

- All relevant tissues. no withdrawal period

Läkemedlet 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.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN05AA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Švédsko

Dostupné v:

Švédsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Pharmaxim AB

Datum registrace:

6/12/1957

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Příslušný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Registrační číslo:

5459

Datum změny stavu registrace:

6/12/1957

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.