

# Equi-Solfen - solução cutânea para cavalos

Autoriseret

- Epinephrine
- Cetrimide
- Bupivacaine
- Lidocaine

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Equi-Solfen - solução cutânea para cavalos

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hest

### Administrationsvej:

Kutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

40.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lægemiddelform:**

Kutanopløsning

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Kutan anvendelse:**

- 

#### **Hest**

- Meat and offal. no withdrawal period

Este medicamento veterinário não está autorizado para uso em animais destinados ao consumo humano. Os cavalos tratados não poderão ser abatidos para consumo humano. O cavalo deve ter sido declarado com não destinado a consumo humano de acordo com o previsto na legislação nacional respeitante aos passaportes de equinos. O medicamento veterinário não está autorizado para o uso em éguas produtoras de leite destinado ao consumo humano.

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QD04AB51

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

### **Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

3/02/2021

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Genera d.d.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

1397/01/21NFVPT

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

1/02/2022

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.