

Equimucin vet. 200 mg/ml Injektionslösung für Pferde

Autorisiert

- Acetylcysteine

Product identification

Name des Arzneimittels:

Equimucin vet. 200 mg/ml Injektionslösung für Pferde

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Pferd

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QR05CB01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Available in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID3) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 250 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID2) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID1) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 50 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

18/02/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402597.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/02/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

2402597-parde-20190808.rtf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073197>