

KNOCK-OUT

Zugelassen

- Guaifenesin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

KNOCK-OUT

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
8.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

- Nicht spezifiziert. 0 Tag

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

QM03BX90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Acme S.r.l.

Zulassungsdatum:

14/03/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

101971

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/03/1997

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.