

STARGATE 50 mg/ml sospensione iniettabile per cani e gatti

Autorisiert

- Stanozolol

Product identification

Name des Arzneimittels:

STARGATE 50 mg/ml sospensione iniettabile per cani e gatti

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

- **Hund**
- **Katze**

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

QA14AA02

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Available in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Acme S.r.l.

Marketing authorisation date:

30/05/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

ACME DRUGS

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

101590

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/06/2008

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094089>