

ANTIRUTOL

Δεν εγκρίθηκε

- Phenobarbital
- Camphor monobromide

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

ANTIRUTOL

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Σκύλος

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QN05CB02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Domes Pharma

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

15/02/1989

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/6785053 2/1989

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

30/11/2022

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035599>