

Aservo EquiHaler 343 micrograms/actuation - Inhalation solution

Autorizado

- Ciclesonide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Aservo EquiHaler 343 micrograms/actuation - Inhalation solution

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía inhalatoria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:343 micrograms Reference:Ph. Eur. Index:0

Forma farmacéutica:

Solución para inhalación

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía inhalatoria:

•

Caballos

- Meat and offal. 18 Día 18 days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QR03BA08

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

Bélgica , España , Francia , Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

28/01/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fareva Amboise

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/01/2020

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 10/07/2023

[Descargar](#)

ema-puar-aservo-equihaler-v-4991-par-en.pdf