

CALMO NEOSAN 5 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

No
autorizado

- Aceprometazine maleate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CALMO NEOSAN 5 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Caballos no destinados a consumo humano

- Meat and offal. no withdrawal period

No está permitido su uso en caballos cuya carne o leche se utilice para el consumo humano

Vía intravenosa:

-

Caballos no destinados a consumo humano

- Meat and offal. no withdrawal period

No está permitido su uso en caballos cuya carne o leche se utilice para el consumo humano

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

QN05AA04

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 100 ml

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 Animal Health Espana S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

6/03/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

2321 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/02/2023

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado