

Equimucin 2g, oral powder for horses

Autorizado

- Acetylcysteine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Equimucin 2g, oral powder for horses

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
2000.00 Miligramo(s) / 6.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QR05CB01

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:Alemania

Disponible en:Alemania

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Fecha de autorización de comercialización:

27/11/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Lindopharm GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400390.01.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/08/2009

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0108/001

Estados miembros afectados:

Austria Dinamarca Finlandia Francia Hungría Países Bajos Noruega

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.