

Adequan 250 mg/ml Solution for Injection

No
autorizado

- GLYCOSAMINOGLYCAN POLYSULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Adequan 250 mg/ml Solution for Injection

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía intraarticular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
250.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraarticular:

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

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

QM01AX12

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Irlanda

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Daiichi Sankyo Altkirch

Fecha de autorización de comercialización:

2/07/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vericore Limited

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10404/001/002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/08/2025

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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