

Melissengeist ademspray, neusspray voor herkauwers, paarden en varkens

No
autorizado

- CINNAMON OIL
- NUTMEG OIL
- FENNEL OIL
- CARAWAY OIL
- CITRONELLA OIL
- LEMON OIL
- Lidocaine hydrochloride
- CLOVE OIL

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Melissengeist ademspray, neusspray voor herkauwers, paarden en varkens

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Rumiantes

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Vía nasal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.08 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.05 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.04 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.02 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.25 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.05 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.08 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para pulverización nasal

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

-

Rumiantes

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

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

QR07AB99

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

EUROstyle B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

9/01/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

SaluVet GmbH

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 5557

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/12/2023

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.