

# Equimucin vet. 200 mg/ml Injektionslösung für Pferde

Autorizado

- Acetylcysteine

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Equimucin vet. 200 mg/ml Injektionslösung für Pferde

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

**Vía intravenosa:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 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 [German](#)Disponible únicamente en [German](#)Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/02/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

402597.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

18/02/2019

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.

2402597-parde-20190808.rtf