

Equi Plus belsőleges granulátum lovak részére A.U.V.

Autorizado

- Clenbuterol hydrochloride
- Dembrexine hydrochloride monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Equi Plus belsőleges granulátumlovak részére A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.02 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Granulado

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en el alimento:**

-

Caballos

- Meat and offal. 28 Día

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

QR05CB90

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:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

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:

Medicus Partner Kft.

Fecha de autorización de comercialización:

29/03/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/03/2016

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