

Myorelax 100 mg/ml Oplossing voor infusie

Autorizado

- Guaifenesin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Myorelax 100 mg/ml Oplossing voor infusie

Myorelax 100 mg/ml Solution pour perfusion

Myorelax 100 mg/ml Injektionslösung

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ponis

Caballos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

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

-

Ponis

- Milk. no withdrawal period

Do not use with animals aimed for human consumption

- Meat and offal. no withdrawal period

Do not use with animals aimed for human consumption

-

Caballos

- Milk. no withdrawal period

Do not use with animals aimed for human consumption

- Meat and offal. no withdrawal period

Do not use with animals aimed for human consumption

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

QM03BX90

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:

Bélgica

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:

Dechra Veterinary Products

Fecha de autorización de comercialización:

1/01/1981

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V116261

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/10/2019

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

Documentos

Prospecto

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

Etiquetado

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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