

# Equi-Solfen - solução cutânea para cavalos

Autorizado

- Epinephrine
- Cetrimide
- Bupivacaine
- Lidocaine

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Equi-Solfen - solução cutânea para cavalos

---

**Principio activo:**

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

---

**Vía de administración:**

Uso cutáneo

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

0.03 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

4.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

40.60 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución cutánea

---

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

#### **Uso cutáneo:**

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. no withdrawal period

Este medicamento veterinário não está autorizado para uso em animais destinados ao consumo humano. Os cavalos tratados não poderão ser abatidos para consumo humano. O cavalo deve ter sido declarado com não destinado a consumo humano de acordo com o previsto na legislação nacional respeitante aos passaportes de equinos. O medicamento veterinário não está autorizado para o uso em éguas produtoras de leite destinado ao consumo humano.

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios**

#### **(ATCvet):**

QD04AB51

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

---

## 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 Regulatory B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/02/2021

---

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

Genera d.d.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

1397/01/21NFVPT

---

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

1/02/2022

---

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.