

SUNGATE DOG 1,50 mg/0,5 ml suspension iniettabile per cani

Autorizado

- Stanozolol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SUNGATE DOG 1,50 mg/0,5 ml suspension iniettabile per cani

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía intraarticular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.50 Miligramo(s) / 0.50 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraarticular:

• Perros

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

QA14AA02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

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:

Acme S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

28/05/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Acme Drugs - S.r.l.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

105375

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/04/2022

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090978>