

KNOCK-OUT

Autorizado

- Guaifenesin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

KNOCK-OUT

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
8.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Caballos no destinados a consumo humano

- Unspecified. 0 Día

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:

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:

14/03/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

101971

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/03/1997

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.