

ADEQUAN IM 500 MG/5 ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizado

- GLYCOSAMINOGLYCAN POLYSULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ADEQUAN IM 500 MG/5 ML SOLUTION FOR INJECTION

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Frasco

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

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

QM01AX12

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

Disponible en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Aniserve GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

14/02/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Klifovet GmbH

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V209526

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/12/2014

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0416/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Italia Luxemburgo Países Bajos Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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