

# 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:**

Luxemburgo

**Disponible en:**

Luxemburgo

**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:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número de autorización:**

V/820/00/02/0648

---

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

14/02/2000

---

**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](http://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.

Combined File of all Documents

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