

Adequan IM 500 mg/5 ml Solution for Injection

Autorizado

- GLYCOSAMINOGLYCAN POLYSULFATE

Product identification

Nombre del medicamento:

ADEQUAN IM 500 MG/5 ML SOLUTION FOR INJECTION

Adequan IM 500 mg/5 ml Solution for Injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Frasco

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:**• Caballos**

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

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QM01AX12

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Daiichi Sankyo Altkirch

Marketing authorisation date:

20/06/1997

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Vericore Limited

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

VM 36483/4002

Fecha del cambio de estado de la autorización:

20/06/1997

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033441>