

ANTIRUTOL

Ei myönnetty

- Phenobarbital
- Camphor monobromide

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

ANTIRUTOL

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Saatavissa vain kielillä [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Lääkemuoto:

Tabletti, kalvopäällysteinen

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QN05CB02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Domes Pharma

Myyntiluvan myöntämispäivä:

15/02/1989

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/6785053 2/1989

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

30/11/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.