

Equilysin

Myönnetty

- Dembrexine hydrochloride monohydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Equilysin

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Hevonen

Antoreitti:

Rehuun sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Rakeet

Varoaika antoreiteittäin:

Rehuun sekoitettuna:

-

Hevonen

- Meat and offal. 3 day
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QR05CB90

Reseptistatus:

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:

Germany

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

16/07/2013

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Vastaava viranomainen:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Myyntilupanumero:

401796.00.00

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

17/10/2019

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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

2401796-parde-20130712.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073262>