

# Myolaxin 15%

Autorisé

- Guaifenesin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Myolaxin 15%

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

**Espèces cibles:**

Cheval

**Voie d'administration:**

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
15.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour perfusion

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intraveineuse:**

- 

## **Cheval**

- Viande et abats. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ausgenommen Equiden, ist ausgeschlossen. Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 und 2a AMG in Verbindung mit Verordnung (EG) Nr. 1950/2006, zulässig. In diesem Fall beträgt die Wartezeit für essbare Gewebe und Milch 6 Monate.

- Lait. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ausgenommen Equiden, ist ausgeschlossen. Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 und 2a AMG in Verbindung mit Verordnung (EG) Nr. 1950/2006, zulässig. In diesem Fall beträgt die Wartezeit für essbare Gewebe und Milch 6 Monate.

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM03BX90

QN05CM

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Allemagne

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en German

---

## **Informations complémentaires**

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

24/01/1980

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Serag-Wiessner GmbH & Co. KG

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

879.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

3/09/2005

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.