

Equi-Solfen - solução cutânea para cavalos

Autorisé

- Epinephrine
- Cetrimide
- Bupivacaine
- Lidocaine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Equi-Solfen - solução cutânea para cavalos

Substance(s) active(s):

Disponível unicamente em [Anglais](#)

Disponível unicamente em [Anglais](#)

Disponível unicamente em [Anglais](#)

Disponível unicamente em [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponibile unicamente en Anglais

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile unicamente en Anglais

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile unicamente en Anglais

4.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile unicamente en Anglais

40.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour application cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period

Este medicamento veterinário não está autorizado para uso em animais destinados ao consumo humano. Os cavalos tratados não poderão ser abatidos para consumo humano. O cavalo deve ter sido declarado com não destinado a consumo humano de acordo com o previsto na legislação nacional respeitante aos passaportes de equinos. O medicamento veterinário não está autorizado para o uso em éguas produtoras de leite destinado ao consumo humano.

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

QD04AB51

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponibile unicamente en Portuguese

Disponibile unicamente en [Portuguese](#)

Disponibile unicamente en [Portuguese](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponibile unicamente en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/02/2021

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

Genera d.d.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

1397/01/21NFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/02/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.