

ACEPROMAZINE 10%/AGROSEED CANDILIDIS ενέσιμο διάλυμα 10 mg/ml για σκύλο και γάτα

Odobreno

- Acepromazine maleate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

ACEPROMAZINE 10%/AGROSEED CANDILIDIS ενέσιμο διάλυμα 10 mg/ml για σκύλο και γάτα

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Dostupan samo u [španjolski](#) [grčki](#) [engleski](#) [portugalski](#)

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
10.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuscular and intravenous use:

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QN05AA04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u grčki

Dostupan samo u grčki

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski portugalski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Candilidis S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

7/03/2000

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Alfasan International B.V.

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

80453/22-07-2022/K-0130201

Datum promjene statusa odobrenja:

21/07/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet