

Myorelax 100 mg/ml Oplossing voor infusie

Engedélyezett

- Guaifenesin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Myorelax 100 mg/ml Oplossing voor infusie

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

póni
ló

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos infúzió

Élmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

póni

- Milk. no withdrawal period

Do not use with animals aimed for human consumption

- Meat and offal. no withdrawal period

Do not use with animals aimed for human consumption

-

ló

- Milk. no withdrawal period

Do not use with animals aimed for human consumption

- Meat and offal. no withdrawal period

Do not use with animals aimed for human consumption

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QM03BX90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Belgium

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dechra Regulatory B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/01/1981

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Eurovet Animal Health B.V.

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

BE-V116261

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/10/2019

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.