

Quadrisol 100 mg/ml - Oral gel

Heimilað

- Vedaprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Quadrisol 100 mg/ml - Oral gel

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Presentation_strength:100 mg Reference:Hse Index:0

Lyfjaform:

Hlaup til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

•

Hestur

- Á ekki við. 12 dagar 12 days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AE90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Markaðsleyfishafi:

Grovet B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

4/12/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

PROVET S.A.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/12/1997

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 12/05/2025

Sækja

ema-puar-quadrisol-v-032-epar-en.pdf