

Adequanin vet. 250 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Ekki
heimilað

- GLUCOSAMINOGLYCAN POLYSULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Adequanin vet. 250 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í lið

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í lið:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

QM01AX12

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Svíþjóð

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska íþalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Daiichi Sankyo Altkirch

Dagsetning markaðsleyfis:

25/02/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vericore Limited

Ipex Medical AB

Ábyrgt yfirvald:

Swedish Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

12033

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/05/2025

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

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.