

# Alizin 30 mg/ml Solution for Injection

Heimilað

- Aglepristone

## Auðkenni lyfs

**Heiti lyfs:**

Alizin 30 mg/ml Solution for Injection

**Virkt efni:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

**Marktegund:**

Hundur

**Leið stjórnslu:**

Til notkunar undir húð

## Upplýsingar um lyf

**Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

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

QG03XB90

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Ítalía

---

**Fáanlegt í:**

Ítalía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalenska](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Virbac

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

29/04/2004

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Virbac

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Health

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

103660

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

29/04/2004

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0500/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

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

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

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.