

VETEMUCIL GRANULATO N- Acetilcisteina 33.3% Granulato ad uso orale per equidi, suini e vitelli

Heimilað

- Acetylcysteine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

VETEMUCIL GRANULATO N-Acetilcisteina 33.3% Granulato ad uso orale per equidi, suini e vitelli

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Svín

Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Skammtapoki

Lyfjaform:

Kyrni

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QR05CB01

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Acme S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

24/02/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Acme Drugs S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

100152

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/01/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á 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.