

KILLITAM acepromazina 15 mg/ml, gocce per uso orale, tranquillante e sedativo per cani e gatti

Viðurkennt

- Acepromazine maleate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

KILLITAM acepromazina 15 mg/ml, gocce per uso orale, tranquillante e sedativo per cani e gatti

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur
Köttur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)
15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Aðeins fáanlegt í [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Hundur

-

Köttur

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

QN05AA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Italian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/11/1993

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

100057

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/11/2008

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 (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098592>