

Aservo EquiHaler 343 micrograms/actuation - Inhalation solution

Autorizzato

- Ciclesonide

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Aservo EquiHaler 343 micrograms/actuation - Inhalation solution

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso inalatorio

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:343 micrograms Reference:Ph. Eur. Index:0

Forma farmaceutica:

Soluzione per inalazione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso inalatorio:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 18 giorno
18 days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QR03BA08

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia ,
Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia ,
Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia ,
Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Disponibile in:

Belgio , Lussemburgo , Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N°
2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/01/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fareva Amboise

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/01/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 10/07/2023

[Scaricamento](#)

ema-puar-aservo-equihaler-v-4991-par-en.pdf