Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000047899

Alizin 30 mg/ml Solution for Injection

Autorizzato

Aglepristone

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Alizin 30 mg/ml Solution for Injection Alizin 30 mg/ml Solution for Injection

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione: **Uso sottocutaneo:** Cane Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet): OG03XB90 Stato legale della fornitura: Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria Stato dell'autorizzazione: Autorizzato Autorizzato in: Irlanda **Disponibile in:** Irlanda Descrizione della confezione: Disponibile solo in English Disponibile solo in English Disponibile solo in English Disponibile solo in English Ulteriori informazioni Tipo di diritto: Marketing Authorisation Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto: Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE) Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio: Virbac Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac S.A.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10988/066/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/05/2004

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0500/001

Stati membri interessati:

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

Disponibile solo in <u>Estonian</u> <u>English</u> <u>French</u> <u>Lithuanian</u> <u>Portuguese</u> <u>Swedish</u> <u>Icelandic</u> Norwegian

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.