

Sputolosin Oral Powder 5 mg/g

Autorizzato

- Dembrexine hydrochloride monohydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Sputolosin Oral Powder 5 mg/g

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
5.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

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

QR05CB90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

1/10/1990

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Klocke Pharma-Service GmbH

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:VPA10454/014/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:1/10/1990

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064365>