

# Myorelax 100 mg/ml Oplossing voor infusie

Autorizzato

- Guaifenesin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Myorelax 100 mg/ml Oplossing voor infusie

Myorelax 100 mg/ml Solution pour perfusion

Myorelax 100 mg/ml Injektionslösung

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cavallo (pony)

Cavallo

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per infusione

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso endovenoso:**

- 

**Cavallo (pony)**

- latte. no withdrawal period

Do not use with animals aimed for human consumption

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Do not use with animals aimed for human consumption

- 

**Cavallo**

- latte. no withdrawal period

Do not use with animals aimed for human consumption

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Do not use with animals aimed for human consumption

---

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

QM03BX90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Belgio

---

**Descrizione della confezione:**

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:**

Dechra Veterinary Products

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

1/01/1981

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V116261

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

23/10/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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