

Equi-Solfen - solução cutânea para cavalos

Registruotas

- Epinephrine
- Cetrimide
- Bupivacaine
- Lidocaine

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Equi-Solfen - solução cutânea para cavalos

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Naudojimo būdas:

Vartoti ant odos

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
0.03 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
5.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
4.20 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
40.60 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Odos tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti ant odos:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Este medicamento veterinário não está autorizado para uso em animais destinados ao consumo humano. Os cavalos tratados não poderão ser abatidos para consumo humano. O cavalo deve ter sido declarado com não destinado a consumo humano de acordo com o previsto na legislação nacional respeitante aos passaportes de equinos. O medicamento veterinário não está autorizado para o uso em éguas produtoras de leite destinado ao consumo humano.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QD04AB51

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Dechra Regulatory B.V.

Rinkodaros leidimo data:

3/02/2021

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Genera d.d.

Atsakinga institucija:

Directorate General For Food And Veterinary

Registracijos numeris:

1397/01/21NFVPT

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/02/2022

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.