

Adequanin vet. 100 mg/ml Injektiionsv  tska, l  sning

Awtorizzat

- GLUCOSAMINOGLYCAN POLYSULFATE

Product identification

Isem tal-medi  ina:

Adequanin vet. 100 mg/ml Injektiionsv  tska, l  sning

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Spe  i li fuqhom ser jintu  a l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

U  u g  hal   ol-muskoli

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farma  ewtika:

Soluzzjoni g  hall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal ġol-muskoli:

- **Horse**

- Meat and offal. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QM01AX12

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Swedish](#)

Disponibbli biss fi [Swedish](#)

Disponibbli biss fi [Swedish](#)

Disponibbli biss fi [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Daiichi Sankyo Altkirch

Marketing authorisation date:

4/12/1998

Siti ta' manifattura b'rilaaxx tal-lott:

Vericore Limited

Awtorità responsabbli:

Swedish Medical Products Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

14039

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

4/12/1998

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

Documents

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045149>