

Myolaxin 15%

Awtorizzat

- Guaifenesin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Myolaxin 15%

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-vini

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
15.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-infużjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal ġol-vini:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ausgenommen Equiden, ist ausgeschlossen. Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 und 2a AMG in Verbindung mit Verordnung (EG) Nr. 1950/2006, zulässig. In diesem Fall beträgt die Wartezeit für essbare Gewebe und Milch 6 Monate.

- Milk. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ausgenommen Equiden, ist ausgeschlossen. Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 und 2a AMG in Verbindung mit Verordnung (EG) Nr. 1950/2006, zulässig. In diesem Fall beträgt die Wartezeit für essbare Gewebe und Milch 6 Monate.

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QM03BX90

QN05CM

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Germaniż Estonjan Ingliż Franciż Taljan Olandiż Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi Germaniż

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

24/01/1980

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Serag-Wiessner GmbH & Co. KG

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Awtorità responsabbli:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

879.00.00

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

3/09/2005

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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