

Equi-Solfen - solução cutânea para cavalos

Awtorizzat

- Epinephrine
- Cetrimide
- Bupivacaine
- Lidocaine

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Equi-Solfen - solução cutânea para cavalos

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ġilda

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliz
0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi Ingliz
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi Ingliz
4.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi Ingliz
40.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-ġilda

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

Użu għall-ġilda:

-

Horse

- Meat and offal. 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.

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QD04AB51

Status legali tal-provvista:

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

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Portugiż](#)

Disponibbli biss fi [Portugiż](#)

Disponibbli biss fi [Portugiż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

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

Dechra Regulatory B.V.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

3/02/2021

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Genera d.d.

Awtorità responsabli:

Directorate General For Food And Veterinary

Numru tal-awtorizzazzjoni:

1397/01/21NFVPT

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

1/02/2022

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 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.