

Alizin vet. 30 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Autorisert

- Aglepristone

Product identification

Legemidlets navn:

Alizin 30 mg/ml Solution for Injection

Alizin vet. 30 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

30.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:

- hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG03XB90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

NO

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Marketing authorisation date:

27/07/2004

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

VIRBAC

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

03-2047

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

26/11/2008

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0500/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR CZ DK EE FI DE EL HU IS IT LV LT LU NL NO PL PT
RO SI SI ES SE

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

Documents

Preparatomtale

norsk (PDF)

Publisert på: 6/06/2023

[Nedlasting](#)

Pakningsvedlegg

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047927>