

KNOCK-OUT

Toegelaten

- Guaifenesin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

KNOCK-OUT

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Niet te consumeren paarden

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
8.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Niet te consumeren paarden

- Unspecified. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM03BX90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Beschikbaar in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Acme S.r.l.

Handelsvergunningsdatum:

14/03/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

101971

Datum toelatingswijziging:

14/03/1997

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.