

Adequan IM 500 mg/5 ml oplossing voor injectie voor paarden

Geautoriseerd

- GLYCOSAMINOGLYCAN POLYSULFATE

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ADEQUAN IM 500 MG/5 ML SOLUTION FOR INJECTION

Adequan IM 500 mg/5 ml oplossing voor injectie voor paarden

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Fles

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:**

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**

QM01AX12

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Aniserve GmbH

Marketing authorisation date:

3/01/2000

Productielocaties partijvrijgifte:

Klifovet AG

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 9616

Wijzigingsdatum status toelating:

7/07/2022

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0416/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Italië Luxemburg Nederland Portugal Spanje
Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033438>