

Adequanin vet. 250 mg/ml Injeksjonsvætska, lösning

Ikke
autorisert

- GLUCOSAMINOGLYCAN POLYSULFATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Adequanin vet. 250 mg/ml Injeksjonsvætska, lösning

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

Administrasjonsvei:

Intraartikulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
250.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intraartikulær bruk:

-

hest

- Slakt. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AX12

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

SE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i svensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Daiichi Sankyo Altkirch

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/02/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vericore Limited

Ipex Medical AB

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

12033

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/05/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.