

Adequanin vet. 250 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Autorisert

- GLYCOSAMINOGLYCAN POLYSULFATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Adequanin vet. 250 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

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

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AX12

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Injeksjonsvæske 250 mg/ml (klar, fargeløs): Glassampuller 5 x 1 ml

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Daiichi Sankyo Altkirch

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/11/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vericore Limited

Ansvarlig myndighet:

NOMA

Godkjenningsnummer:

8149

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/07/2009

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet