

Equi-Solfen - solução cutânea para cavalos

Autorisert

- Epinephrine
- Cetrimide
- Bupivacaine
- Lidocaine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Equi-Solfen - solução cutânea para cavalos

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

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

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

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

Legemiddelform:

Liniment, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk på hud:

-

hest

- Slakt. no withdrawal period

Este medicamento veterinário não está autorizado para uso em animais destinados ao consumo humano. Os cavalos tratados não poderão ser abatidos para consumo humano. O cavalo deve ter sido declarado com não destinado a consumo humano de acordo com o previsto na legislação nacional respeitante aos passaportes de equinos. O medicamento veterinário não está autorizado para o uso em éguas produtoras de leite destinado ao consumo humano.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD04AB51

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dechra Regulatory B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/02/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Genera d.d.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

1397/01/21NFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/02/2022

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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