

SUIWELL

Autorisert

- Azaperone

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

SUIWELL

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

gris

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

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

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk:

- 

**gris**

- Slakt. 18 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QN05AD90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

IT

---

**Tilgjengelig i:**

IT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

19/04/2021

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

11/10/2021

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)