

FENILBUTAZONE 100 mg/g polvere orale per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

Autorisert

- Phenylbutazone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FENILBUTAZONE 100 mg/g polvere orale per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ikke matproduserende hest

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/11/2015

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:

1/11/2015

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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