

Oxmax 65 mg/ml - Solution for injection/infusion

Autorisert

- Hemoglobin betafumaril (bovine)

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Oxmax 65 mg/ml - Solution for injection/infusion

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
65.00 milligram / 1.00 Pose

Legemiddelform:

Infusjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

•

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB05AA91

Juridisk status for forsyning :

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

New Alpha Innovation Biopharmaceutical Ireland Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/10/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

Klifovet GmbH

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/10/2023

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 5/03/2024

Nedlasting

ema-puar-v5132-oxmax-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991443>