

DROTAVET

Autorisert

- Drotaverine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DROTAVET

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ikke matproduserende hest

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA03AD02

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Romvac Company S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/08/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Romvac Company S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

120052

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/08/2005

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

Dokumenter

Preparatomtale

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