

KAVMOS, 13 mg/ml, pasta per uso orale per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA)

Dopuszczony

- Acepromazine

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

KAVMOS, 13 mg/ml, pasta per uso orale per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA)

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie doustne

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
13.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Pasta doustna

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie doustne:**

- 

**Horse (non food-producing)**

---

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QN05AA04

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status pozwolenia:**

Valid

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Dostępne w:**

Italy

---

### **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

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

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

19/11/1993

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Fatro S.p.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Ministry Of Health

---

**Numer pozwolenia:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

19/11/1993

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090837>