

ACEPROMAZINE 10%/AGROSEED CANDILIDIS ενέσιμο διάλυμα 10 mg/ml για σκύλο και γάτα

Dopuszczony

- Acepromazine maleate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ACEPROMAZINE 10%/AGROSEED CANDILIDIS ενέσιμο διάλυμα 10 mg/ml για σκύλο και γάτα

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [grecki](#) [angielski](#) [portugalski](#)

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Intramuscular and intravenous use:

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QN05AA04

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [portugalski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Candilidis S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

7/03/2000

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Alfasan International B.V.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

80453/22-07-2022/K-0130201

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/07/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet