

Equimucin 2g, oral powder for horses

Autorizado

- Acetylcysteine

Product identification

Nome do medicamento:

Equimucin 2g, oral powder for horses

Equimucin 2g, poeder voor oraal gebruik voor paarden

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2000.00 milligram(s) / 6.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Withdrawal period by route of administration:**Alimento medicamentoso sólido:****• Horse**

- Meat and offal. 0 dia
 - Milk. 0 dia
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QR05CB01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Países Baixos

Available in:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

6/09/2004

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Lindopharm GmbH

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 10209

Data de alteração do estado de autorização:

8/02/2022

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0108/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Dinamarca Finlândia França Hungria Países Baixos Noruega

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061103>