

# Equilysin 5 mg/g granulátum lovak részére A.U.V.

Autorizado

- Dembrexine hydrochloride monohydrate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Equilysin 5 mg/g granulátumlovak részére A.U.V.

---

### 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

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

---

### Forma farmacêutica:

Granulado

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Alimento medicamentoso sólido:****• Horse**

- Meat and offal. 3 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QR05CB90

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Hungria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Hungarian](#)

Disponível apenas em [Hungarian](#)

Disponível apenas em [Hungarian](#)

Disponível apenas em [Hungarian](#)

Disponível apenas em [Hungarian](#)

Disponível apenas em [Hungarian](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

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

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

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

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Medicus Partner Kft.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

3/11/2015

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

3/11/2015

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000076284>