

Equi-Solfen - solução cutânea para cavalos

Autorizado

- Epinephrine
- Cetrimide
- Bupivacaine
- Lidocaine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Equi-Solfen - solução cutânea para cavalos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

0.03 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

4.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

40.60 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução cutânea

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

Este medicamento veterinário não está autorizado para uso em animais destinados ao consumo humano. Os cavalos tratados não poderão ser abatidos para consumo humano. O cavalo deve ter sido declarado com não destinado a consumo humano de acordo com o previsto na legislação nacional respeitante aos passaportes de equinos. O medicamento veterinário não está autorizado para o uso em éguas produtoras de leite destinado ao consumo humano.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD04AB51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Embalagem 500 ml

Embalagem 250 ml

Embalagem 1 L

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

3/02/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1397/01/21NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/02/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents