

Glucantime 300 mg/ml solução injectavel para cães

Autorizado

- Meglumine antimonate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Glucantime 300 mg/ml solução injectavel para cães

Substância ativa:

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:

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
300.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP51AB01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory Caixa com 5 ampolas de 5 ml

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido de AIM completo (Artigo 8(3) da Diretiva n.º 2001/83/CE)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/03/1990

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France
Haupt Pharma Livron

Autoridade responsável:

Número da autorização:

963/01/15NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/03/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents