

ΒΥΚΑΗΕΡΑΡ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ ΚΑΙ ΓΑΤΕΣ

Autorizado

- Clanobutin sodium

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ΒΥΚΑΗΕΡΑΡ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ ΚΑΙ ΓΑΤΕΣ

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](#)

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 intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
106.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

•

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

•

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

Via subcutânea:

•

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

•

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA16QA05

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Disponibilidade:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

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 completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Hellas M.A.E.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/11/1993

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Trirx Segre

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

26791/08-04-2013/K-0009901

Data da alteração do estado de autorização:

7/04/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet