

Aceprolab 5 mg/ml Solution for injection

Autorizat

- Aceprometazine maleate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Aceprolab 5 mg/ml Solution for injection
Aceprolab 5 mg/ml oldatos injekció A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Câine
Pisică
Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Câine

•

Pisică

•

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Administrare intravenoasă:

•

Câine

•

Pisică

•

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN05AA04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Labiana Life Sciences S.A.

Data autorizației de comercializare:

28/07/2020

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

4200/X/20 NÉBIH ÁTI

Data modificării statusului autorizației:

28/07/2020

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

ES/V/0380/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

eu-PUAR-esv0380001-dcp-aceprolab-5-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038144>