

Myorelax 100 mg/ml Oplossing voor infusie

Autorizat

- Guaifenesin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Myorelax 100 mg/ml Oplossing voor infusie

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal (ponei)

Cal

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intravenoasă:**

-

Cal (ponei)

- Lapte. no withdrawal period

Do not use with animals aimed for human consumption

- Carne și organe. no withdrawal period

Do not use with animals aimed for human consumption

-

Cal

- Lapte. no withdrawal period

Do not use with animals aimed for human consumption

- Carne și organe. no withdrawal period

Do not use with animals aimed for human consumption

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM03BX90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Belgium

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dechra Regulatory B.V.

Data autorizației de comercializare:

1/01/1981

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

BE-V116261

Data modificării statusului autorizației:

23/10/2019

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

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.