

Myolaxin 15%

Oprávnený

- Guaifenesin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Myolaxin 15%

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
15.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Infúzny roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intravenózne použitie:**

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ausgenommen Equiden, ist ausgeschlossen. Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 und 2a AMG in Verbindung mit Verordnung (EG) Nr. 1950/2006, zulässig. In diesem Fall beträgt die Wartezeit für essbare Gewebe und Milch 6 Monate.

- Milk. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ausgenommen Equiden, ist ausgeschlossen. Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 und 2a AMG in Verbindung mit Verordnung (EG) Nr. 1950/2006, zulässig. In diesem Fall beträgt die Wartezeit für essbare Gewebe und Milch 6 Monate.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM03BX90

QN05CM

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Opis balenia:Dostupné len v [Nemecky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Dátum registrácie lieku:

24/01/1980

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Serag-Wiessner GmbH & Co. KG

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

879.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/09/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.