

Equi-Solfen - solução cutânea para cavalos

Oprávnený

- Epinephrine
- Cetrimide
- Bupivacaine
- Lidocaine

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Equi-Solfen - solução cutânea para cavalos

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Dermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

40.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Dermálny roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Dermálne použitie:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

Este medicamento veterinário não está autorizado para uso em animais destinados ao consumo humano. Os cavalos tratados não poderão ser abatidos para consumo humano. O cavalo deve ter sido declarado com não destinado a consumo humano de acordo com o previsto na legislação nacional respeitante aos passaportes de equinos. O medicamento veterinário não está autorizado para o uso em éguas produtoras de leite destinado ao consumo humano.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QD04AB51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Dostupné len v [Portugalsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dechra Regulatory B.V.

Dátum registrácie lieku:

3/02/2021

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Genera d.d.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

1397/01/21NFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/02/2022

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.