

ADEQUAN IM 500 MG/5 ML SOLUTION FOR INJECTION

Oprávnený

- GLYCOSAMINOGLYCAN POLYSULFATE

Product identification

Názov lieku:

ADEQUAN IM 500 MG/5 ML SOLUTION FOR INJECTION
Adequan IM 500 mg/5 ml Solution injectable

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Fl'aša

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulárne použitie:****• Horse**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM01AX12

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Luxembursko

Opis balenia:

Dostupné len v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Daiichi Sankyo Altkirch

Marketing authorisation date:

14/02/2000

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Klifovet GmbH

Zodpovedný orgán:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Číslo registrácie:

V/820/00/02/0648

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/02/2000

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0416/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Dánsko Taliansko Luxembursko Holandsko Portugalsko
Španielsko Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033437>