

COXAPROL

Ima dovoljenje za promet

- Amprolium hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

COXAPROL

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
119.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Koncentrat za peroralno raztopino

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

-

Poultry

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):QP51AX09

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:Valid

Ima dovoljenje za promet v:Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:France

Opis ovojnine zdravila:Na voljo samo v [French](#)Na voljo samo v [French](#)Na voljo samo v [French](#)Na voljo samo v [French](#)Na voljo samo v [French](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Huvepharma S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

27/05/2015

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Huvepharma S.A.

Pristojni organ:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

FR/V/6959048 5/2015

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

20/05/2020

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

fr-puar-600000040630-np-rpe187-fr.pdf