

# Adequan IM 500 mg/5 ml Solution for Injection

Ni  
odobreno

- GLYCOSAMINOGLYCAN POLYSULFATE

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Adequan IM 500 mg/5 ml Solution for Injection

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Steklenica/steklenička; Plastenka

### Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:  
intramuskularna uporaba:**

- 

**Horse**

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

Do not use in mares producing milk for human consumption.

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**  
QM01AX12

---

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

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**  
Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**  
Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**  
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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Daiichi Sankyo Altkirch

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

20/06/1997

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Klifovet GmbH

---

**Pristojni organ:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

Vm 36483/4002

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

19/01/2015

---

**Referenčna država članica:**

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

---

**Številka postopka:**

FR/V/0416/001

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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