

RAPIFAN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Разрешен

- Menbutone

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

RAPIFAN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

коза

свиня

куче

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 2 day

-

овца

- Meat and offal. 2 day

-

коза

- Meat and offal. 2 day

-

свиня

- Meat and offal. 2 day

-

говеда

- Milk. 2 day

-

овца

- Milk. 2 day

-

коза

- Milk. 2 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 2 day

•

овца

- Meat and offal. 2 day

•

коза

- Meat and offal. 2 day

•

кон

- Meat and offal. 2 day

•

свиня

- Meat and offal. 2 day

•

говеда

- Milk. 2 day

•

овца

- Milk. 2 day

•

коза

- Milk. 2 day

•

кон

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QA05AX90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

28/06/1990

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Labiana Life Sciences S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2565 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/06/2012

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.