

Lydium-KLP 5 mg/10 ml Roztwór do wstrzykiwań

Разрешен

- Lysozyme dimer

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Lydium-KLP 5 mg/10 ml Roztwór do wstrzykiwań

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

свиня

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

кон

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Интравенозно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

кон

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

•

говеда

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QD06BB07

QJ05AX02

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 Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Полски

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

Притежател на разрешение за търговия:

Nika Health Products Sp. z o.o.

Дата на разрешение за търговия:

15/12/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

0956

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/12/1999

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

Документи

Данни върху опаковката

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

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.