

Diluvac Forte, süsteravimi lahusti

Неразрешен

- Water for injection

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Diluvac Forte, süsteravimi lahusti

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

СВИНЯ

Начин на приложение:

Пътят на въвеждане не е дефиниран

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтворител за парентерално приложение

Карентен срок по начин на приложение:

Пътят на въвеждане не е дефиниран:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QV07AB

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:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

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:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

10/06/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

1263

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/02/2025

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.