

DUPHAFRAL E-Se solução injetável para bovinos, equinos, ovinos e suínos

Разрешен

- Sodium selenite
- Thiamine
- TOCOPHERYL ACETATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DUPHAFRAL E-Se solução injetável para bovinos, equinos, ovinos e suínos

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

12.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 28 day

Leite: Não administrar a animais cujo leite seja destinado ao consumo humano.

-

овца

- Meat and offal. 28 day

Leite: Não administrar a animais cujo leite seja destinado ao consumo humano.

-

свиня

- Meat and offal. 28 day

-

кон

- Meat and offal. no withdrawal period

Não é autorizada a administração a equinos destinados ao consumo humano.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA12CE99

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 Португалски

Налично само в Португалски

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:

Zoetis Portugal Lda.

Дата на разрешение за търговия:

26/02/1988

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pfizer S.L.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

1375/01/20NFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/10/2020

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

Документи

Combined File of all Documents

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