

COENZILE 10000

Разрешен

- Cobamamide

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

COENZILE 10000

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

котка

свиня

кон, предназначен за консумация от хора

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

10000.00 microgram(s) / 1.00 Бутилка

Фармацевтична форма:

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

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

•

говеда

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

•

куче

- Unspecified. 0 day

•

котка

- Unspecified. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

кон, предназначен за консумация от хора

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QB03BA04

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

Наличен в:

Italy

Описание на опаковката:

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

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:

Fatro S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

27/02/1974

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/02/1974

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.