

PURGARUMINA TIPO FORTE

Разрешен

- GENTIANAE EXTRACTUM FLUIDUM
- RHAMNUS FRANGULA BARK EXTRACT
- ALOES EXTRACTUM FLUIDUM
- Rhubarb liquid extract

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PURGARUMINA TIPO FORTE

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

куче

овца

жеребче

котка

свиня

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

8.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

16.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

8.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

теле

- Meat and offal. 0 day

-

куче

- Unspecified. 0 day

-

овца

- Milk. 0 hour

-

овца

- Meat and offal. 0 day

-

жребче

- Meat and offal. 0 day

-

котка

- Unspecified. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA06AB20

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [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 [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:

11/11/1952

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:

11/11/1952

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.