

VETECOR, 5000 U.I./2 ml, polvere liofilizzata + solvente per soluzione iniettabile per equini, bovini, suini, ovini, caprini, cani e gatti

Разрешен

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

VETECOR, 5000 U.I./2 ml, polvere liofilizzata + solvente per soluzione iniettabile per equini, bovini, suini, ovini, caprini, cani e gatti

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон
говеда
свиня
овца
коза
куче
котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

5000.00 international unit(s) / 1.00 Ампула

Фармацевтична форма:

Налично само в Испански Английски Литовски Португалски Румънски

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

-

кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

коза

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

Интравенозно приложение:

•

кон

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

•

говеда

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

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

•

овца

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

•

коза

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

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG03GA01

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 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:

Laboratorios Calier S.A.

Дата на разрешение за търговия:

7/05/1990

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Calier S.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:

14/07/2010

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.