

OESTROPHAN, injekcinis tirpalas

Разрешен

- Cloprostenol

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

OESTROPHAN, injekcinis tirpalas

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава
юница
свиня
кобила

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Субмукозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
250.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

крава

- Meat. 24 hour

- Milk. 0 hour

•

юница

- Meat. 24 hour

- Milk. 0 hour

•

свиня

- Meat. 24 hour

•

кобила

- Meat. 24 hour

Субмукозно приложение:

•

крава

- Meat. 24 hour

- Milk. 0 hour

•

юница

- Meat. 24 hour

- Milk. 0 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG02AD90

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 [ЛИТОВСКИ](#)

Налично само в [ЛИТОВСКИ](#)

Налично само в [ЛИТОВСКИ](#)

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:

Bioveta a.s.

Дата на разрешение за търговия:

30/05/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/05/2007

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.